### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-001783

(43) Date of publication of application: 08.01.2003

(51)Int.CI.

B32B 31/04 H01B 13/00

(21)Application number: 2001-193965

(71)Applicant: TDK CORP

(22)Date of filing:

27.06.2001

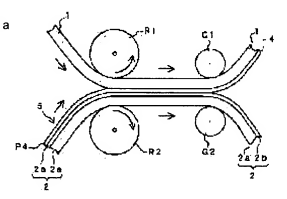
(72)Inventor: IIJIMA TADAYOSHI

# (54) MANUFACTURING METHOD FOR FUNCTIONAL FILM

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a manufacturing method for a functional film having a functional layer which is formed by a coating method and can effect various functions.

SOLUTION: The manufacturing method for the functional film having, on a substrate, at least the functional layer constituted of a compressed layer of functional particles comprises a process wherein a solution having the functional particles dispersed is applied on a transfer substrate 2 and dried to prepare a transfer precursor film 5 having a functional particle containing layer P4 formed on the transfer substrate 2, a process wherein the substrate 1 whereon the functional layer is to be formed and the transfer precursor film 5 are put on each other so that the substrate 1 and the functional particle containing layer P4 are brought into contact with each other and the layer P4 is compressed to form the compressed layer 4 of the functional particles on the substrate 1, and a process wherein the transfer substrate 2 is then peeled off from the compressed layer 4.



### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

#### \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

#### **CLAIMS**

[Claim(s)]

[Claim 1] Apply the liquid which distributed the functional particle on an imprint base material, dry, and the imprint precursive film with which the functional particle content layer was formed on the imprint base material is created. The base material which should form a functional layer, and said imprint precursive film so that a base material and said functional particle content layer may touch Superposition, The manufacture approach of a functional film of having at least the functional layer which compresses said functional particle content layer, forms the compression layer of a functional particle on a base material, and includes exfoliating an imprint base material from the compression layer of said functional particle subsequently and which consists of a compression layer of a functional particle on a base material.

[Claim 2] The front face in which the functional layer of a base material should be formed is the manufacture approach of a functional film according to claim 1 softer than the front face in which the functional particle content layer of an imprint base material should be formed.

[Claim 3] It is said functional particle content layer 44Ns/mm 2 The manufacture approach of the functional film according to claim 1 or 2 compressed by the above compressive force.

[Claim 4] The manufacture approach of a functional film given in any 1 term of the claims 1-3 compressed at the temperature which said base material and said imprint base material do not deform for said functional particle content layer.

[Claim 5] The manufacture approach of a functional film given in any 1 term of the claims 1-4 which compress said functional particle content layer using a roll press machine.

[Claim 6] Said imprint base material is the manufacture approach of a functional film given in any 1 term of the claims 1-5 which have a rebound ace court layer on the front face in which a functional particle content layer should be formed.

[Claim 7] The manufacture approach of a functional film given in any 1 term of the claims 1-6 said whose base materials are the films made of resin.

[Claim 8] The manufacture approach of a functional film given in any 1 term of the claims 1-7 as which said functional particle is chosen from a non-subtlety particle.

[Claim 9] The manufacture approach of a functional film given in any 1 term of the claims 1-8 chosen from the group which a functional layer becomes from a conductive layer, an ultraviolet-rays shielding layer, an infrared shielding layer, a magnetic layer, a ferromagnetic layer, a dielectric layer, a ferroelectric layer, an electrochromic layer, an electroluminescence layer, an insulating layer, a light absorption layer, an optical selective-absorption layer, a reflecting layer, an acid-resisting layer, a catalyst bed, and a photocatalyst layer.

[Claim 10] The manufacture approach of a functional film given in any 1 term of the claims 1-9 which form a conductive layer, using a conductive particle as said functional particle.

[Claim 11] The manufacture approach of the functional film according to claim 10 using the conductive inorganic particle chosen from the group which consists of tin oxide, indium oxide, a zinc oxide, cadmium oxide, antimony dope tin oxide (ATO), fluorine dope tin oxide (FTO), tin dope indium oxide (ITO), and an aluminum dope zinc oxide (AZO) as said conductive particle.

[Translation done.]

\* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

#### DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[Field of the Invention] This invention relates to the manufacture approach of a functional film of having at least the functional layer which consists of a compression layer of a functional particle on a base material. In this invention, the both sides of a functional film and a functional sheet are included in a functional film. Moreover, that whose base material is a metal is also contained in the functional film of this invention.

[0002] It is the layer which has a function as a functional layer, and a function means physical and/or the thing of work to achieve through a chemical phenomenon. The layer which has various kinds of functions, such as a conductive layer, an ultraviolet-rays shielding layer, an infrared shielding layer, a magnetic layer, a ferromagnetic layer, a dielectric layer, a ferroelectric layer, an electrochromic layer, an electroluminescence layer, an insulating layer, a light absorption layer, an optical selective-absorption layer, a reflecting layer, an acid-resisting layer, a catalyst bed, and a photocatalyst layer, is contained in a functional layer. [0003] This invention especially relates to the manufacture approach of a transparent conductive film of having a transparence conductive layer. It can use as a transparent electrode like an electroluminescence panel electrode, an electrochromic element electrode, a liquid crystal electrode, a transparence side heating element, and a touch panel, and also a transparence conductive layer can be used as a transparent electromagnetic wave shielding layer.

[Description of the Prior Art] Conventionally, the functional layer which consists of various kinds of high-performance material is manufactured by chemical vapor deposition (CVD), such as physical vapor growth (PVD), such as vacuum deposition, laser ablation, sputtering, and ion plating, and Heat CVD, Light CVD, plasma CVD. Generally large-scale equipment is required for these, and there is also an unsuitable thing in formation of the film of a large area in inside.

[0005] Moreover, formation of the film by spreading using a sol-gel method is also known. Although it is suitable also for formation of the film of a large area, it is necessary to make an inorganic material sinter at an elevated temperature after spreading with a sol-gel method in many cases.

[0006] For example, it will be as follows if it sees about a transparence conductive layer. Current and a transparence conductive layer are mainly manufactured by the sputtering method. Although the spa TARRINGU method has various methods, it is the approach of making a target front face carry out the acceleration collision of the inactive gas ion generated in a direct current or high frequency discharge in the vacuum for example, beginning to beat the atom which constitutes a target from a front face, making a substrate front face carry out deposition, and forming the film. The sputtering method is excellent in the point that the thing of a to some extent big area can also form a conductive layer with low surface electric resistance. However, there is a fault that equipment is large-scale and a membrane formation rate is slow. If large area-ization of a conductive layer will be advanced further from now on, equipment will become large further. Technically, the problem of having to raise the precision of control occurs and the problem that a manufacturing cost becomes large generates this in another viewpoint. Moreover, although the number of targets is increased and the rate is gathered in order to compensate the lateness of a membrane formation rate, this is also the factor which enlarges equipment and it is a problem.

[0007] Manufacture of the transparence conductive layer by the applying method is also tried. By the conventional applying method, a conductive particle applies on a substrate the conductive paint distributed in the binder solution, dries and stiffens it, and forms a conductive layer. By the applying method, it is easy to form the conductive layer of a large area easily, and there is the advantage in which equipment is simple, productivity is high and a conductive layer can be manufactured by low cost rather than the sputtering method. By the applying method, when conductive particles contact, an electric path is formed and conductivity is discovered. However, there is a fault that the conductive layer produced by the conventional applying method has inadequate contact, and the electric resistance value of the conductive layer obtained is high (it is inferior to conductivity), and the application will be restricted.

[0008] As manufacture of the transparence conductive layer by the conventional applying method, to JP,9-109259,A The coating which consists of conductive powder and binder resin is applied on the plastic film for an imprint. It dries, and the laminating of the 2nd process which pressurizes and (5-100kg/cm2) carries out heating (70-180 degrees C) processing of the 1st process and conductive layer front face which form a conductive layer in a smooth side, and this conductive layer is carried out on plastic film or a sheet, and the manufacture approach which consists of the 3rd process which carries out thermocompression bonding is indicated. By this approach, since binder resin is used in large quantities (they are [ as opposed to / in the case of minerals conductivity powder / the binder 100 weight section ] conductive powder 100 - the 500 weight sections, and organic conductivity powder / the binder 100 weight section ] conductive powder 0.1 - 30 weight sections), the transparence conductive layer with a low electric resistance value is not obtained.

[0009] For example, the coating for conductive layer formation which consists of the organic-acid salt or inorganic-acid salt of tin dope indium oxide (ITO) powder, a solvent, a coupling agent, and a metal and which does not contain a binder is applied to a glass plate, and the approach of calcinating at the temperature of 300 degrees C or more is indicated by JP,8-199096,A. By this approach, since the binder is not used, the electric resistance value of a conductive layer becomes low. However, since it is necessary to perform a baking process with a temperature of 300 degrees C or more, it is difficult to form a conductive layer on a base material like a resin film. That is, according to an elevated temperature, will fuse, it will carbonize or a resin film will burn. Although based on the class of resin film, for example with a polyethylene terephthalate (PET) film, the temperature of 130 degrees C is a limitation.

[0010] The paste which JP,2994764,B is made to distribute the ultrafine particle powder of ITO in a solvent with resin, and grows into it is applied on a resin film, it dries and the manufacturing method of the transparence electric conduction film which consists of performing rolling processing with a steel roll after that is indicated.

[0011] The dispersion liquid which do not contain a binder in JP,7-235220,A including conductive particles, such as ITO, are applied on a glass substrate, and it dries slowly, and the overcoat liquid which consists of a silica sol is applied on the obtained ITO film, and the method of performing baking which continues subsequently to desiccation or desiccation is indicated. According to this number official report, the overcoat paint film which consists of a silica sol is dried, hardening contraction is carried out, and the ITO particles in the ITO film are firmly contacted by the hardening contraction stress in that case. If contact of ITO particles is inadequate, the electric resistance of the electric conduction film is high. In order to obtain big hardening contraction stress, it is necessary to carry out desiccation processing of the overcoat paint film at a 150-180-degree C elevated temperature. However, when a base material is a resin film, a resin film will deform according to such an elevated temperature. Moreover, according to this number official report, the overcoat which consists of a silica sol is contributed also to association with the electric conduction film and a glass substrate. That is, the reinforcement of the electric conduction film is obtained with the overcoat which consists of a silica sol. However, if spreading of overcoat liquid and hardening contraction are not performed, membranous reinforcement is also low to the top where the electric resistance of the electric conduction film is high.

Furthermore, in order to raise the optical property of the electric conduction film and to make surface electrical resistance small, it is necessary to perform slowly desiccation after applying the dispersion liquid of a conductive particle on a glass substrate. When the thickness of the overcoat film which consists of a silica sol is thick, it has a fault containing a crack.

[Problem(s) to be Solved by the Invention] Development of the approach by which the functional layer which may discover various functions is obtained is desired employing the advantage of the applying method for it being easy to form the functional layer of a large area easily, equipment being simple, and productivity being high, and being able to manufacture a functional layer by low cost efficiently from such a background.

[0013] About a conductive layer, it is easy to form the conductive layer of a large area easily, and development of the approach by which a transparence conductive layer with a low electric resistance value is obtained is especially desired, employing the advantage of the applying method for equipment being simple, and productivity being high and being able to manufacture a conductive layer by low cost efficiently.

[0014] Then, the purpose of this invention is to offer the manufacture approach of a functional film of having the functional layer which may discover the various functions by the applying method.

[0015] The purpose of this invention is especially to offer the manufacture approach of a transparent conductive film of having a transparence conductive layer with the low electric resistance value by the applying method. Furthermore, hot heating actuation is not needed but a conductive layer can be formed, and it is homogeneous and is in offering the manufacture approach of a transparent conductive film that a conductive layer without thickness unevenness is obtained, and the manufacture approach of the transparent conductive film which can respond also to large area-ization of a conductive layer.

[Means for Solving the Problem] Conventionally, if binder resin was not used in large quantities in the applying method, when a functional layer was not able to be formed or binder resin was not used, if the functional matter was not made to sinter at an elevated temperature, it was thought that a functional layer was not obtained. When having seen about the conductive layer, and a conductive layer was not able to be formed or binder resin was not used if binder resin was not used in large quantities, if the conductive matter was not made to sinter at an elevated temperature, it was thought that a conductive layer was not obtained. [0017] However, this invention person found out that the functional layer which has a mechanical strength by compression and may discover various kinds of functions was obtained, without calcinating at an elevated temperature, without using a lot of binder resin for a surprising thing, as a result of inquiring wholeheartedly, this invention person found out that a transparence conductive layer with a low electric resistance value was obtained, when the conductive matter was used.

[0018] That is, this invention person applied the liquid which distributed the functional particle on the base material, dried, formed the functional particle content layer, and reached after that at the manufacture approach of the functional film which compresses said functional particle content layer and includes forming the compression layer of a functional particle and which has the functional layer which consists of a compression layer of a functional particle on a base material.

[0019] It found out that the functional film which has the functional layer which consists of a compression layer of a functional particle on a base material by imprinting on a base material in case a functional particle content layer is first formed on an imprint base material, next said functional particle content layer is compressed was obtained as a result of this invention person's inquiring further.

[0020] Namely, this invention applies the liquid which distributed the functional particle on an imprint base material. Dry and the imprint precursive film with which the functional particle content layer was formed on the imprint base material is created. The base material which should form a functional layer, and said imprint precursive film so that a base material and said functional particle content layer may touch Superposition, It is the manufacture approach of a functional film of having at least the

functional layer which compresses said functional particle content layer, forms the compression layer of a functional particle on a base material, and includes exfoliating an imprint base material from the compression layer of said functional particle subsequently and which consists of a compression layer of a functional particle on a base material.

[0021] The front face in which, as for this invention, the functional layer of a base material should be formed is the manufacture approach of the aforementioned functional film softer than the front face in which the functional particle content layer of an imprint base material should be formed.

[0022] This invention is said functional particle content layer 44Ns/mm 2 It is the manufacture approach of the aforementioned functional film compressed by the above compressive force. This invention is the manufacture approach of the aforementioned functional film compressed at the temperature which said base material and said imprint base material do not deform for said functional particle content layer. This invention is the manufacture approach of the aforementioned functional film which compresses said functional particle content layer using a roll press machine.

[0023] This invention is the manufacture approach of the aforementioned functional film that said imprint base material has a rebound ace court layer on the front face in which a functional particle content layer should be formed. This invention is the manufacture approach of the aforementioned functional film that said base material is a film made of resin.

[0024] This invention is the manufacture approach of the aforementioned functional film that said functional particle is chosen from a non-subtlety particle. This invention is the manufacture approach of the aforementioned functional film chosen from the group which a functional layer becomes from a conductive layer, an ultraviolet-rays shielding layer, an infrared shielding layer, a magnetic layer, a ferromagnetic layer, a dielectric layer, a ferroelectric layer, an electrochromic layer, an electroluminescence layer, an insulating layer, a light absorption layer, an optical selective-absorption layer, a reflecting layer, an acid-resisting layer, a catalyst bed, and a photocatalyst layer.

[0025] When said functional layer is a conductive layer, a conductive particle is used as said functional particle. This invention is the manufacture approach of the conductive film which forms a conductive layer, using a conductive particle as said functional particle in the manufacture approach of the aforementioned functional film.

[0026] This invention is the manufacture approach of the aforementioned conductive film using the conductive inorganic particle chosen from the group which consists of tin oxide, indium oxide, a zinc oxide, cadmium oxide, antimony dope tin oxide (ATO), fluorine dope tin oxide (FTO), tin dope indium oxide (ITO), and an aluminum dope zinc oxide (AZO) as said conductive particle.

[0027] In this invention, although the dispersion liquid of said functional particle may also contain a small amount of resin, it is desirable that especially resin is not included. When the dispersion liquid of said functional particle contain resin, when it expresses with the volume and the volume of said functional particle is set to 100, as for the content of said resin, it is desirable that it is less than 25 volume. In especially manufacture of a conductive film, it is desirable that the dispersion liquid of said functional particle do not contain resin at the point that a conductive layer with a low electric resistance value is obtained. [0028]

[Embodiment of the Invention] In this invention, the layer which has various kinds of functions, such as a conductive layer, an ultraviolet-rays shielding layer, an infrared shielding layer, a magnetic layer, a ferromagnetic layer, a dielectric layer, a ferroelectric layer, an electrochromic layer, an electroluminescence layer, an insulating layer, a light absorption layer, an optical selective-absorption layer, a reflecting layer, an acid-resisting layer, a catalyst bed, and a photocatalyst layer, is contained especially in a functional layer, without being limited. Therefore, in this invention, the functional particle which should constitute the layer made into said purpose is used. The inorganic particle for which it has cohesive force is mainly used, without limiting especially a functional particle. Also in manufacture of which functional film, while the functional paint film which has sufficient mechanical strength by applying the approach of this invention is obtained, the evil by the binder resin in the conventional applying method for having used binder resin in large quantities is cancelable. Consequently, the target function improves more. [0029] For example, in manufacture of a transparence conductive layer, conductive inorganic particles, such as tin oxide, indium oxide, a zinc oxide, cadmium oxide, antimony dope tin oxide (ATO), fluorine dope tin oxide (FTO), tin dope indium oxide (ITO), and an aluminum dope zinc oxide (AZO), are used. It is desirable at the point that the conductivity in which ITO was more excellent is acquired. Or what coated the front face of the particle which has the transparency of a barium sulfate etc. with inorganic materials, such as ATO and ITO, can also be used. Although the particle diameter of these particles changes with degrees of dispersion needed according to the application of an electric conduction film and does not generally have \*\*\*\*\*\* by the configuration of a particle, generally it is 10 micrometers or less, its 1.0 micrometers or less are desirable, and 5nm - its 100nm is more desirable.

[0030] Or the conductive particle of the quality of organic may be used. As a conductive particle of the quality of organic, what coated the resin particle front face with the metallic material is mentioned, for example.

[0031] The outstanding conductivity is acquired by application of this manufacture approach. In this invention, transparence means penetrating the light. About the dispersion degree of light, the level demanded by the application of a conductive layer differs. In this invention, a thing with dispersion which is generally said to be translucent is also contained.

[0032] In manufacture of a ferromagnetic layer, the end of a ferromagnetic alloy powder ferromagnetic metallic elements, such as iron-oxide system magnetism powder, such as gamma-Fe 2O3, Fe 3O4, Co-FeOx, and Ba ferrite, and alpha-Fe, Fe-Co, Fe-nickel, Fe-Co-nickel, Co, Co-nickel, are used as a principal component is used. By application of this manufacture approach, the saturation magnetic flux density of a magnetic paint film improves.

[0033] In manufacture of a dielectric layer or a ferroelectric layer, the particle of dielectrics, such as a titanic-acid magnesium system, a barium titanate system, a strontium titanate system, a lead titanate system, a titanic-acid lead zirconate system (PZT), a lead zirconate system, a lanthanum addition titanic-acid lead zirconate system (PLZT), a magnesium-silicate system, and a lead content perovskite compound, or a ferroelectric is used. Improvement in a dielectric property or a ferroelectric property is obtained by application of this manufacture approach.

[0034] In manufacture of the metal oxide layer which discovers various functions, the particle of metallic oxides, such as an iron oxide (Fe 2O3), silicon oxide (SiO2), an aluminum oxide (aluminum 2O3), a titanium dioxide (TiO2), titanium oxide (TiO), a zinc oxide (ZnO), a zinc oxide (ZnO), a zinc oxide (ZnO), and tungstic oxide (WO3), is used. In order that whenever [ restoration / of the metallic oxide in the film ] may go up by application of this manufacture approach, each function improves. For example, SiO2 which made the catalyst support and aluminum 2O3 When it uses, the porosity catalyst bed which has practical strength is obtained. TiO2 When it uses, improvement in a photocatalyst function is obtained. Moreover, WO3 When it uses, improvement in the coloring operation by the electrochromic display device is obtained.

[0035] Moreover, a zinc sulfide (ZnS) particle is used in manufacture of an electroluminescence layer. By application of this manufacture approach, the cheap electroluminescence layer by the applying method can be manufactured. [0036] In this invention, the liquid which distributed the functional particle chosen from various kinds of above-mentioned functional particles is used as a functional coating according to the purpose. [0037] Various known liquids can be used especially as a liquid which distributes functional particles, such as a conductive particle, without being limited. As a liquid, for example, aromatic hydrocarbon, such as saturated hydrocarbon, such as a hexane, toluene, and a xylene Alcohols, such as a methanol, ethanol, propanol, and a butanol, An acetone, a methyl ethyl ketone (MEK), methyl isobutyl ketone, Ester, such as ketones, such as diisobutyl ketone, ethyl acetate, and butyl acetate Ether, such as a tetrahydrofuran, dioxane, and diethylether, Halogenated hydrocarbon, such as amides, such as N.N-dimethylformamide, N-methyl pyrrolidone (NMP), and N,N-dimethylacetamide, ethylene chloride, and chlorobenzene, etc. can be mentioned. Also in these, even if especially the thing that whose liquid which has a polarity is desirable and has water like amides, such as alcohols, such as a methanol and ethanol, and NMP, and compatibility does not use a dispersant, its dispersibility is good and suitable for it. Even if these liquids are independent, even two or more sorts of mixed things can be used for them. Moreover, a dispersant can also be used according to the class of liquid. [0038] Moreover, water is also usable as a liquid. To use water, an imprint base material needs to be the thing of a hydrophilic property. Since a resin film is usually hydrophobicity, it is easy to crawl water, and the uniform film is hard to be obtained. When an imprint base material is a resin film, it is necessary to mix alcohol in water or to make the front face of an imprint base material into a hydrophilic property.

[0039] What is necessary is not to restrict especially the amount of the liquid to be used but just to make it have the viscosity suitable for the method of application which the dispersion liquid of said particle mention later. For example, they are liquids 100-100,000 to said particle 100 weight section. It is weight section extent. It is good to choose suitably according to the class of said particle and liquid. Generally, specific surface area becomes large, so that the particle size of said particle becomes small, and viscosity tends to become high. What is necessary is to make [ many ] the amount of a liquid and just to lower solid content concentration, when using a particle with a large specific surface area. Moreover, also when paint film thickness is thin, it is good to make [ many ] the amount of a liquid and to use coating liquid with low solid content concentration.

[0040] Distribution into the liquid of said particle is good to carry out by the well-known distributed technique. For example, it distributes by Sand grinder mil relation. In order to unfold condensation of a particle on the occasion of distribution, it is also desirable to use media, such as zirconia beads. Moreover, it takes care that mixing of impurities, such as dust, does not take place in the case of distribution.

[0041] As for the dispersion liquid of said particle, it is desirable that resin is not included. Namely, the amount of resin = it is desirable that it is 0. If the dispersion liquid of said particle do not contain resin, the functional particle content layer (before compression) formed of spreading on the imprint base material does not contain resin, either.

[0042] In a conductive layer, if resin is not used, contact of conductive particles is not checked with resin. Therefore, the electric resistance value of the conductive layer which the conductivity between conductive particles is secured and is obtained is low. Although it is also possible for resin to be included if it is the amount of extent which does not spoil conductivity, there are very few the amounts compared with the amount of as [ used ] binder resin in the conventional technique. For example, the upper limit of the content of the resin in dispersion liquid is less than 25 volume, when it expresses with the volume before distribution and the volume of said conductive particle is set to 100. In the conventional technique, since strong compression was not performed, in order to obtain the mechanical strength of a paint film, many binders had to be used. If the resin of the amount of extent which plays a role of a binder is used, contact of conductive particles will be checked with a binder, the electronic transition between particles will be checked, and conductivity will fall.

[0043] On the other hand, there is effectiveness of raising Hayes of a conductive layer in resin. However, when resin expresses with the volume before distribution, considering a conductive point and the volume of said conductive particle is set to 100, it is desirable to be used within the limits of less than 25 volume, and it is more desirable to be used within the limits of less than 20 volume. Moreover, although the improvement effectiveness of Hayes decreases, it is most desirable not to use resin, if it carries out from a conductive point.

[0044] WO3 A particle and TiO2 If a particle etc. is begun and resin is not used in the functional layer using other functional particles, since contact of each particles is not checked with resin, improvement in each function is achieved. If it is the amount of extent which contact between particles is not checked and does not spoil each function, it is also possible for resin to be included, but the amount is about 80 or less volume, when the volume of each of said particle is set to 100.

[0045] aluminum 2O3 In the catalyst bed using a particle etc., if resin is not used, the front face of the particle which has a catalyst function with resin is not covered. For this reason, improvement in the function as a catalyst is achieved. In a catalyst bed, it is desirable that it does not use resin if possible from this viewpoint inside since the active spot of direction with many openings as a catalyst increases inside a layer.

[0046] thus, it is desirable not to use resin (namely, the inside of the dispersion liquid of said functional particle -- to set) for a functional layer at the time of compression, and small quantity is desirable though used. Since the amount of resin in the case of using may change to some extent according to the purpose of a functional layer, it is good to determine suitably.

[0047] Various kinds of additives may be blended with the dispersion liquid of said particle within limits which fill the engine

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/cgi-bin/tran web cgi ejje

performance required of each function, such as conductivity and a catalysis. For example, they are additives, such as an ultraviolet ray absorbent, a surfactant, and a dispersant.

[0048] It sets to this invention, and the dispersion liquid of functional particles, such as a conductive particle, are applied on an imprint base material, it dries, and functional particle content layers, such as a conductive particle content layer, are formed on an imprint base material.

[0049] Especially as an imprint base material, various kinds of things, such as a resin film, a metal, cloth, and paper, can be used, without being limited. However, what does not break in the case of compression of a back process, and has flexibility with the easy exfoliation after compression is desirable. The configuration of an imprint base material has the shape of the shape of a foil besides the shape of a film, and a mesh, usable textiles, etc.

[0050] The flexible resin film which does not break as an imprint base material even if it enlarges compressive force of a pressing operation is suitable. The resin film is lightweight, handling is also easy the film, and the exfoliation after compression is also still easier for it. In this invention, since there are no pressurization process and baking process in an elevated temperature, a resin film can be used as an imprint base material. As a resin film, polyolefine films, such as polyester film, such as polyethylene terephthalate (PET), polyethylene, and polypropylene, a polycarbonate film, an acrylic film, norbornene films (the product made from JSR, ATON, etc.), etc. are mentioned, for example.

[0051] In this invention, the imprint base material may have the rebound ace court layer on the front face in which a functional particle content layer should be formed. If a functional particle content layer is formed on the rebound ace court layer of an imprint base material, since a functional particle is not embedded in a rebound ace court layer in the case of a next pressing operation, adhesion with the imprint base material of a functional particle will not become strong, but the direction of adhesion with the base material of a functional particle will become strong, consequently the imprint of a functional particle layer will become easy from an imprint base material to a base material.

[0052] A rebound ace court layer can be formed by applying the liquid which dissolved in the solvent if needed on the imprint base material base, drying, and stiffening a rebound ace court agent. Especially as a rebound ace court agent, various well-known rebound ace court agents can be used, without being restricted. For example, heat-curing mold rebound ace court agents, such as a silicone system, acrylic, and a melamine system, can be used. Also in these, the silicone system rebound ace court agent is excellent in the point that a high degree of hardness is obtained.

[0053] Moreover, ultraviolet curing mold rebound ace court agents, such as cationic polymerization nature rebound ace court agents, such as radical polymerization nature rebound ace court agents, such as an unsaturated-polyester-resin system and acrylic, an epoxy system, and a vinyl ether system, may be used. An ultraviolet curing mold rebound ace court agent is desirable from the point of manufacturability, such as hardening reactivity. Also in these, when hardening reactivity and surface hardness are taken into consideration, an acrylic radical polymerization nature rebound ace court agent is desirable.

[0054] It is good to perform spreading of a rebound ace court agent by well-known approaches, such as roll coaters, such as a gravure cylinder, reverse, and MEIYABA, and a slit-die coating machine. It dries after spreading in a suitable temperature requirement, and is made to harden after that. In the case of a heat-curing mold rebound ace court agent, suitable heat is given, for example, in the case of a silicone system rebound ace court agent, it heats for for 1 minute to 48 hours, and about 60-120 degrees C is stiffened to it. It is made to harden by performing UV irradiation in the case of an ultraviolet curing mold rebound ace court agent. Lamps, such as a xenon lamp, a low pressure mercury lamp, a medium-voltage mercury-vapor lamp, a high-pressure mercury-vapor lamp, an ultrahigh pressure mercury lamp, a metal halide lamp, a carbon arc lamp, and a tungsten lamp, are used for UV irradiation, and it is ultraviolet rays 200 - 2000 mJ/cm2 It is good to carry out an extent exposure. The thickness of a rebound ace court layer is about 0.5-20 micrometers, and is about 2-5 micrometers preferably.

[0055] Especially spreading of the functional particle dispersion liquid to an imprint base material top can be performed by the well-known approach, without being limited. For example, spreading of the dispersion liquid of hyperviscosity 1000cps or more can be performed by the applying methods, such as the blade method and the knife method. It is possible to be able to perform spreading of the dispersion liquid of less than 500cps hypoviscosity by the applying methods, such as the bar coat method, the kiss coat method, and the squeeze method, or to also make dispersion liquid adhere to up to a base material by spraying, blasting, etc. Furthermore, it is also possible for it not to be based on the viscosity of dispersion liquid, but to use the applying methods, such as the reverse roll method, the direct rolling method, an extrusion nozzle process, the curtain method, the gravure rolling method, and a dip method.

[0056] Although drying temperature is based on the class of liquid used for distribution, about 10-150 degrees C is desirable. At less than 10 degrees C, dew condensation of the moisture in air tends to take place, and if 150 degrees C is exceeded, a resin film base material will deform. Moreover, it takes care that an impurity does not adhere to the front face of said particle in the case of desiccation.

[0057] What is necessary is just to set it to about 0.1-10 micrometers, although the thickness of the functional particle content layer after spreading and desiccation is based also on the application of each functional layer, such as compression conditions of degree process, and a conductive layer finally [ after imprinting on compression and a base material ] obtained.

[0058] Thus, liquid is distributed and functional particles, such as a conductive particle, are applied, and if it dries, it will be easy to create the uniform film. If the dispersion liquid of said particle are applied and it is made to dry, even if a binder does not exist in dispersion liquid, a particle will form the film. Even if a binder does not exist, the reason used as the film is not necessarily clear, but since it is capillary force when it is made to dry and liquid decreases, particles gather mutually. Specific surface area is large, and since cohesive force is also strong, that it is furthermore a particle considers that it will become the film. However, the reinforcement of the film in this phase is weak. Moreover, in a conductive layer, an electric resistance value is high, and dispersion in an electric resistance value is also large.

[0059] A functional particle content layer is formed on an imprint base material as mentioned above, and an imprint precursive film is obtained.

[0060] Next, it imprints on the base material which should form a functional layer, compressing the functional particle content layer of an imprint precursive film. Especially as a base material which should form a functional layer, various kinds of things, such as a resin film, a metal, cloth, and paper, can be used, without being limited. However, what does not break in the case of compression is desirable. The configuration of a base material has the shape of the shape of a foil besides the shape of a film, and a mesh, usable textiles, etc.

[0061] As for the front face in which the functional layer of a base material should be formed, it is desirable that it is softer than the front face in which the functional particle content layer of an imprint base material should be formed. In the case of a pressing operation, rather than adhesion with the imprint base material of a functional particle, the direction of adhesion with the base material of a functional particle becomes strong, consequently the imprint of a functional particle layer becomes easy from an imprint base material to a base material.

[0062] The flexible resin film which does not break as a base material even if it enlarges compressive force of a pressing operation is suitable. The resin film is lightweight and easy also handling. In this invention, since there are no pressurization process and baking process in an elevated temperature, a resin film can be used as a base material. As a resin film, what was mentioned with the imprint base material, and the same thing are mentioned. Moreover, corona discharge treatment and easily-adhesive processing may be carried out to the support surface if needed.

[0063] In this invention, the base material may have the resin layer on the front face in which a functional layer should be formed. A part of functional particle is embedded by the resin layer in this resin layer in the case of a pressing operation, and it is asked for the softness of extent by which the compression layer of a functional particle is formed with sufficient adhesion on this resin layer. Therefore, as for a resin layer, it is desirable that it is softer than pencil degree-of-hardness 2H. Extent of the softness required of a resin layer changes with the class of the hardness (hardness of a rebound ace court layer when formed) of an imprint support surface, and functional particle, particle size, compression pressures, etc.

[0064] Soft resin can be used for the resin layer of a base material, and that from which a comparatively low degree of hardness is obtained out of acrylic resin, urethane resin, vinyl chloride resin, silicone resin, etc., for example is used as such resin. In a resin layer, it is the range which does not have a bad influence at adhesion, and it is also possible to include the filler for particles, such as a silica for adjusting the hardness of a resin layer, and coloring and ultraviolet absorption. After compression, said soft resin layer may be stiffened by heat, ultraviolet rays, etc. For example, since it is soft if said rebound ace court agent is also before hardening, it can use for this resin layer. And it can also consider as a rebound ace court layer by performing hardening processing after compression.

[0065] In this invention, there is an advantage that a compression layer can be formed on a resin layer, without dissolving a resin layer, for example, even if a resin layer is meltable to said dispersion liquid since it is not necessary to apply the dispersion liquid of said functional particle to the front face in which a functional layer should be formed directly.

[0066] Functional particle content layers, such as superposition and a conductive particle content layer, are compressed so that a base material and the functional particle content layer of an imprint precursive film touch the base material and imprint precursive film which should form a functional layer, and the compression layer of functional particles, such as a conductive particle, is formed on a base material.

[0067] Membranous reinforcement is raised by compressing. That is, points of contact between functional particles, such as a conductive particle, increase by compressing, and the contact surface increases. For this reason, paint film reinforcement goes up. A particle serves as firm film by compressing, since there is a property which is easy to condense from the first.

[0068] In a conductive layer, while paint film reinforcement goes up, electric resistance falls. In a catalyst bed, while paint film reinforcement goes up, since there are few amounts of resin, it becomes porous membrane, not using resin. Therefore, a higher catalyst function is obtained. Also in other functional layers, while being able to consider as the film of high reinforcement with which particles were connected, since there are few amounts of resin, the fill of the particle in unit volume increases, not using resin. Therefore, each higher function is obtained.

[0069] While film reinforcement improves by compressing, a functional particle content layer is imprinted from an imprint base material side at a base material side. Compression is 2 44Ns/mm. It is desirable to carry out by the above compressive force. 44N/mm2 If it is the low voltage of the following, functional particle content layers, such as a conductive particle content layer, cannot fully be compressed, but functional layers, such as a conductive layer excellent in functionality, such as conductivity, will be hard to be obtained. 138N/mm2 The above compressive force is more desirable and it is 2 183Ns/mm. Compressive force is still more desirable. Paint film reinforcement improves and adhesion with a base material improves, so that compressive force is high. In a conductive layer, the layer which was more excellent in conductivity is obtained, and the reinforcement of a conductive layer improves, and the adhesion of a conductive layer and a base material also becomes firm. Since pressure-proofing of equipment must be raised so that compressive force is made high, generally it is 2 1000Ns/mm. The compressive force of until is suitable.

[0070] Moreover, it is desirable to perform compression at the temperature which said base material and said imprint base material do not deform. For example, when said base material and/or said imprint base material are resin films, it becomes a temperature requirement below the glass transition temperature (second order transition temperature) of said resin. When said base material is metal, it becomes the temperature requirement which said metal does not fuse.

[0071] Although a sheet press, a roll press, etc. can perform especially compression, without being limited, it is desirable to carry out using a roll press machine. A roll press is the approach of compressing on both sides of the film which should be compressed between rolls, and rotating a roll. High pressure is applied to homogeneity and productivity is well more suitable for a roll press than a sheet press.

[0072] The roll temperature of a roll press machine has the point of productivity to desirable ordinary temperature (environment where human being tends to work). In the compression (hotpress) which warmed the warmed ambient atmosphere and the roll, if a compression pressure is strengthened, the fault of a resin film being extended will arise, warming -- in order to make it inelastic

[in the resin film of a base material] in the bottom, if a compression pressure is weakened, the mechanical strength of a paint film will fall. In a conductive layer, the mechanical strength of a paint film falls and electric resistance rises. When continuation compression is carried out with a roll press machine, it is also desirable to carry out temperature control so that roll temperature may not rise by generation of heat.

[0073] Although it is good also as a warmed ambient atmosphere in order to lower the relative humidity of an ambient atmosphere when reasonable [ of wanting to lessen adhesion of the moisture on the front face of a particle as much as possible ], a temperature requirement is within the limits to which a film is not extended easily. Generally it becomes a temperature requirement below glass transition temperature (second order transition temperature). What is necessary is just to make it temperature somewhat higher than the temperature which turns into humidity demanded in consideration of fluctuation of humidity. If a base material is metal, it is also possible to make it the ambient atmosphere warmed to the temperature requirement which this metal does not fuse.

[0074] In addition, the glass transition temperature of a resin film measures dynamic viscoelasticity, is called for, and points out the temperature from which dynamic loss of primary dispersion serves as a peak. For example, when it sees about a PET film, the glass transition temperature is around about 110 degrees C.

[0075] Since a strong pressure is put, a metal roll is suitable for the roll of a roll press machine. Moreover, a roll surface may be processed by hard film obtained by ion plating, such as hard chromium, ceramic-flame-spraying film, and TiN, such as film and DLC (diamond-like carbon).

[0076] An imprint base material is exfoliated from the compression layer of a functional particle following compression. Thus, the compression layer of functional particles, such as a conductive particle, is formed on a base material. Although the thickness of functional particle compression layers, such as a conductive particle, is based also on an application, its 0.1-5 micrometers are desirable, its 0.1-3 micrometers are [ that what is necessary is to just be referred to as about 0.05-10 micrometers ] still more desirable, and its 0.1-2 micrometers are the most desirable.

[0077] Moreover, in order to obtain an about 10-micrometer thick compression layer, in the case of creation of an imprint precursive film, a series of actuation of spreading of the dispersion liquid of a particle, desiccation, and compression may be repeated, and may be performed. Furthermore, of course in this invention, it is also possible to form each functional layer, such as a conductive layer, in both sides of a base material.

[0078] Thus, in spite of having created each functional layer, such as a transparence conductive layer obtained, using a small amount of [ like each outstanding functionality, such as conductivity and a catalysis, is shown and it does not function as a binder, not using binder resin ] resin, it has practically sufficient film reinforcement and is excellent also in adhesion with a base material.

[0079] In the manufacture approach of the functional film of this invention, it is also possible to obtain the functional particle compression layer which consisted of compression layers of the functional particle from which two-layer differs at least. Multilayer structure repeats spreading of the dispersion liquid of a functional particle [/ in the case of creation of an imprint precursive film], and a series of actuation of desiccation, forms a multilayer functional particle content layer, and is acquired by performing compression after that. Moreover, it is desirable to create the imprint precursive film which has the functional particle content layer of a monolayer two or more sorts, to compress a functional particle content layer one by one, and to also make it imprint on a base material.

[0080] It is good to consider as multilayer structure combining two or more functional layers which have a different function according to the purpose and application of a multilayer functionality layer. With the combination of two or more functional layers, the multilayer functionality layers for example, the object for solar batteries, the object for electroluminescent elements, for electrochromic elements, etc. are obtained.

[0081] Specifically as an object for solar batteries, they are a transparence conductive layer, a transparence insulator layer, and I group to order. The multilayer structure of the cull KOPARU light structure semi-conductor layer and metal electrode which consist of an III group IV group is illustrated. As an object for distributed direct-current actuation electroluminescent elements, the multilayer structure of a transparence conductive layer, EL luminous layer, and a back plate is illustrated by order. As an object for transparency mold electrochromic elements, the multilayer structure of a transparence conductive layer, the 1st shot pigmented layer, a dielectric layer, the 2nd shot pigmented layer, and a transparence conductive layer is illustrated by order. Besides these, the various multilayer structure according to various applications can be considered.

[0082] In the case of multilayer structure, not all each class that constitutes a multilayer functionality layer necessarily needs to be compression layers. For example, in for solar batteries, a transparence conductive layer, a transparence insulator layer, and a semi-conductor layer may be formed by compression, and a metal electrode may be formed in it by vacuum evaporationo. [0083]

[Example] Although an example is given to below and this invention is explained to it still more concretely, this invention is not limited to these examples.

[0084] Drawing 1 is drawing for explaining formation of the compression layer in the manufacture approach of this invention. Imprint base material with which the rebound ace court layer (2b) was formed on the base film (2a) in <a href="mailto:drawing\_1">drawing\_1</a> (2) Upwards a functional particle content layer (P4) is formed, and it is an imprint precursive film (5). It is carried out. Between the press rolls (R1) (R2) of the vertical pair of a roll press machine, it is a base material (1). Imprint precursive film (5) Base material (1) The field and film (5) which should form a functional layer It piles up, inserts and compresses so that a functional particle content layer (P4) touches. It is compressed and a functional particle content layer (P4) is a compression layer (4). It becomes. Then, both (1) (5) In the place which passed the guide idler (G1) (G2) arranged suitably, they are an imprint base material (2) and a compression layer (4). When it exfoliates, it is a base material (1). It is a compression layer (4) upwards. Imprint formation is carried out.

[0085] Examples 1-12 are examples which used the ITO particle as a conductive particle, in order to obtain the transparent

conductive film of an electroluminescence panel electrode application. [Example 1]

(Creation of an imprint base material) on the field where easily-adhesive processing of the PET base film HPE (product made from the Teijin E. I. du Pont de Nemours film) (2a) of 50-micrometer thickness was performed, silicone rebound ace court liquid KP-854 (Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. make) is applied, and it dries, and hardens in 70 degrees C and 48 hours -- making -- the silicone rebound ace court layer (2b) of 1.5-micrometer thickness -- forming -- imprint base material (2) \*\* -- it carried out. [0086] (Creation of an imprint precursive film) Primary particle size added the ethanol 300 weight section to the ITO particle (Dowa Mining Co., Ltd. make) 100 weight section which is 10-30nm, and distributed in the disperser by using media as zirconia beads. It is an imprint base material (2) about the obtained coating liquid. On the rebound ace court layer (2b), the bar coating machine was used and applied, and 50-degree C warm air was sent, it dried, and the ITO particle content layer (P4) was formed. Thus, imprint precursive film (5) It obtained. The thickness of an ITO particle content layer (P4) was 1.7 micrometers. [0087] (Base material) The PET film HSL of 75-micrometer thickness (product made from the Teijin E. I. du Pont de Nemours film) was used as a base material (1).

[0088] (Formation of a compression layer) Base material (1) Imprint precursive film (5) Base material (1) It inserted and compressed using superposition and a roll press machine so that an ITO particle content layer (P4) touched. [0089] In advance of compression, the preliminary experiment for the check of a compression pressure was conducted first. It is a base material (1) at a room temperature (23 degrees C) without not rotating a roll and heating said roll using a roll press machine equipped with a metal roll (that by which hard chrome plating processing was performed to the roll surface) with a diameter [ of a pair ] of 140mm. Imprint precursive film (5) It inserted and compressed. At this time, the pressure per unit length of the film

cross direction was 1000Ns/mm. Next, it was 2mm when investigating the die length of the film longitudinal direction of the part which released the pressure, was compressed and was imprinted by the base material. It is 2 500Ns/mm per unit area from this result. It means compressing by the pressure.

[0090] Next, the same base material as what was used for preliminary experiment (1) Imprint precursive film (5) It inserted between metal rolls and compressed on said conditions, and the roll was rotated and it compressed with 5m feed rate for /. after compression -- imprint base material (2) Base material (1) Compression layer (4) of the upper ITO particle from -- it exfoliated. Thus, base material (1) The ITO film (drawing 3) with which the compression layer (4) of an ITO particle was formed upwards was obtained. ITO particle compression layer (4) Thickness was 1.0 micrometers. Exfoliation is performed easily and it is an ITO particle compression layer (4). The field was completely exposed.

[0091] (Electric resistance) ITO particle compression layer (4) The formed film was cut down in 50mmx50mm magnitude. When the circuit tester was hit to two points of the angle are horned in a diagonal location and electric resistance was measured, it was

[0092] (90-degree peel test) ITO particle compression layer (4) Base material film (1) Adhesion and compression layer (4) In order to evaluate reinforcement, the peel test was performed 90 degrees. It explains with reference to drawing 2. Compression layer (4) Base material film in the formed film (1) Compression layer (4) With the formed field, the double-sided tape (12) was stuck on the field of the opposite side. This was started to magnitude 25mmx100mm. This test sample was stuck on the stainless plate (13). Cellophane adhesive tape (width of face of 12mm, the NITTO DENKO make, No.29) (14) was stuck on the both ends (25mm [ about ]) of a sample so that a test sample might not separate. (Drawing 2 (a)).

[0093] Compression layer of a test sample (4) Cellophane adhesive tape (width of face of 12mm, the NITTO DENKO make, No.29) (15) was stuck on the field so that it might become the long side of a sample, and parallel. The die length of pasting with a cellophane tape (15) and a sample was 50mm. The edge where a cellophane tape (15) is not stuck is attached in a tension gage (16), and it is the pasting side and the non-sticking field (15a) of a cellophane tape (15). It set so that the angle to accomplish might become 90 degrees. The cellophane tape (15) was pulled the rate for 100mm/, and was removed. It carries out as [ move / at the same rate / the rate which removes a tape (15) at this time, and the stainless plate (13) which stuck the test sample 1, and is the non-sticking field (15a) of a cellophane tape (15). It was made for a test sample side to always become 90 degrees. Force required when removing with a tension gage (16) (F) It measured. ( Drawing 2 (b)) .

[0094] Compression layer removed after the trial (4) The front face and the cellophane tape front face were investigated. When a binder is on the surface of both, it is a compression layer (4). Force required when it removed that it was not destroyed but the binder layer of a cellophane tape was destroyed, i.e., the reinforcement of a binder, (F) It will be said that it was a value and it is a compression layer (4). Reinforcement is the value (F). It becomes the above.

[0095] It is the case which was displayed on Table 1 as 6Ns / 12mm since the upper limits of a binder on the strength were 6Ns / 12mm in an exam where a binder is on the surface of both as mentioned above, and it is adhesion and a compression layer (4). It expresses that reinforcement is 6Ns / 12mm or more. In the case of a value smaller than this, it is a compression layer (4). There is no binder in a front face, a part of compression layer has adhered to the cellophane tape front face, and it sets to the value, and is a compression layer (4). It means that destruction arose in inside. It is practical level if it is 3Ns / 12mm or more in value. [0096] In the example 1, the force (6Ns / 12mm) was taken to remove a cellophane tape as a result of the above-mentioned 90degree peel test. Compression layer after a peel test (4) When the front face was investigated, the binder of a cellophane tape had adhered. It was adhesive when the adhesive face of the removed cellophane tape was investigated. Therefore, compression layer (4) Reinforcement was 6Ns / 12mm or more.

[0097] In the [example 2-6] example 1, the compressed ITO film was obtained like the example 1 except having changed and compressed the compression pressure into the value shown in Table 1, respectively. Electric resistance was measured and the peel test was performed 90 degrees.

[0098] Imprint precursive film with which the ITO particle content layer (P4) of an example 1 was formed for the [example 1 of comparison] comparison (5) It attached and the physical-properties trial was performed. The electric resistance of the ITO particle content layer (P4) by which compression processing is not carried out was 340kohm.

[0099] In the [example 7] example 2, the compressed ITO film was obtained like the example 2 except having changed the feed rate at the time of compression into a part for 2.5m/. Electric resistance was measured and the peel test was performed 90 degrees.

[0100] The PVDF100 weight section was dissolved in the [example 2 of comparison] NMP900 weight section, and it considered as the resin solution. Primary particle size added said resin solution 1000 weight section and the NMP900 weight section to the ITO particle (Dowa Mining Co., Ltd. make) 100 weight section which is 10-30nm, and distributed in the disperser by using media as zirconia beads. On the PET film of 50-micrometer thickness, the bar coating machine was used and applied, the obtained coating liquid was dried (100 degrees C, 3 minutes), and the ITO film was obtained. The thickness of an ITO paint film was 1.0 micrometers. Electric resistance was measured and the peel test was performed 90 degrees (the volume of PVDF when setting the volume of an ITO particle to 100 was 383). The results of a 90-degree peel test were 3.4Ns / 12mm. Since this had many amounts of resin, PVDF oozed on the paint film front face, it is because the adhesion of the cellophane tape to a paint film front face became low, and the paint film was not destroyed. Therefore, paint film reinforcement was 3.4Ns / 12mm or more. [0101] [Example 8]

(Base material) PET film HPE (product made from the Teijin E. I. du Pont de Nemours film) of 50-micrometer thickness (1) an easily-adhesive side top -- silicone rebound ace court liquid KP-854 (Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. make) -- spreading -- drying -- silicone rebound ace court layer (H) which is not hardened [ of 2 micrometer thickness ] It formed.

[0102] (Creation of an imprint precursive film) Imprint base material with which the silicone rebound ace court layer (2b) was formed on the same PET base film (2a) as having used in the example 1 (2) It used. It is this imprint base material (2) like an example 1. On a rebound ace court layer (2b), an ITO particle content layer (P4) is formed, and it is an imprint precursive film (5). It obtained.

[0103] (Formation of a compression layer) Silicone rebound ace court layer (H) Formed base material (1) Imprint precursive film with which the ITO particle content layer (P4) was formed (5) It inserted and compressed using superposition and a roll press machine so that a silicone rebound ace court layer (H) and an ITO particle content layer (P4) touched. Compression pressure: 347N/mm2. after compression -- imprint base material (2) Base material (1) Compression layer (4) of the upper ITO particle from -- it exfoliated. Thus, base material of lamination shown in drawing 6 (1) It is a silicone rebound ace court layer (H) upwards. And compression layer of an ITO particle (4) The formed ITO film was obtained. Exfoliation is performed easily and it is an ITO particle compression layer (4). The field was completely exposed. Next, an ITO film is set under a 100-degree C ambient atmosphere for 1 hour, and it is a non-hardened silicone rebound ace court layer (H). It was made to harden. ITO particle compression layer (4) Thickness was 1.0 micrometers. Electric resistance was measured and the peel test was performed 90 degrees.

[0104] [Table 1]

	#EM	樹脂 <u>什</u> (重日部)	倒方向圧力 (N/mm)	長さ方向の 圧縮長さ (mm)	単位面型 当り圧力 (N/mm²)	逐気抵抗値 (kΩ)	9 0 度ピール試験
支施例 1 支施例 2 支施例 3 支施例 4 支施例 5 支施例 6 比较例 1 突施例 7	TO   TO   TO   TO   TO   TO   TO		1 0 0 0 6 6 0 3 3 0 1 6 5 8 0 4 0 6 6 0	2 1. 9 1. 8 1. 2 0. 9 0. 9	5 0 0 3 4 7 1 8 3 1 3 8 8 9 4 4 0 3 4 7	3 4 6 8 1 3 2 2 3 4 0 4	6 N/12mm 6 N/12mm 6 N/12mm 5 . 4 N/12mm 4 . 2 N/12mm 3 . 4 N/12mm 6 N/12mm
出效例 2	ITO	100	0	0	0	2 1 0	3. 4 N/12mm
実施例8	ITO		660	1. 9	3 4 7	4	6 N/12mm

[0105] The measurement result of examples 1-8 and the examples 1-2 of a comparison is shown in Table 1. Each conductive film of examples 1-8 had the low electric resistance value, and its reinforcement of a compression layer was also strong, and it was excellent also in the adhesion of a compression layer and a base material film. Conductivity became better from examples 1-6, so that press \*\* was high, compression layer reinforcement was strong, and the adhesion of a compression layer and a base material film was also like [ the binder of Li firmly and a cellophane tape remains in an electric conduction side ]. The conductivity in which the conductive layer which does not contain resin excelled the conductive layer containing resin more was acquired. Moreover, the conductive film of examples 1-8 excelled [ each ] also in transparency also in the point of light permeability. [0106] On the other hand, since the thing of the example 1 of a comparison is not performing the pressing operation, compared with the thing of examples 1-6, its electric resistance value is high. Even if it did not compress the thing of the example 2 of a comparison like before, binder resin was used for it so much so that a paint film could be formed. Although the reinforcement of a paint film was enough since binder resin was used so much, its electric resistance value was high. [0107] [formation of an example 9:ITO/TiO2 multilayer functionality layer] -- this example -- first -- an ITO compression layer -

[0107] [formation of an example 9:ITO/TiO2 multilayer functionality layer] -- this example -- first -- an ITO compression layer a base material top -- imprint formation -- carrying out -- next, an ITO compression layer top -- TiO2 It is the example which carried out imprint formation of the compression layer. It explains with reference to drawing 4 and drawing 5 for explaining formation of the multilayer compression layer in the manufacture approach of this invention.

[0108] 1. It is a base material (1) like the formation example 2 of the 1st compression layer. The ITO particle compression layer (41) was formed as the 1st compression layer upwards. Compression pressure: 347N/mm2.

[0109] 2. Imprint base material with which silicone rebound ace court layer (2b) was formed on the same PET base film (2a) as having used in formation (imprint base material) example 1 of 2nd compression layer (2) It used.

[0110] (Creation of an imprint precursive film) TiO2 whose primary particle size is 30-70nm The ethanol 900 weight section was added to the particle 100 weight section, and it distributed in the disperser by using media as zirconia beads. It is an imprint base material (2) about the obtained coating liquid. A bar coating machine is used and applied on a rebound ace court layer (2b), and 50-degree C warm air is sent, and it dries, and is TiO2. The particle content layer (P4II) was formed. Thus, imprint precursive film (5) It obtained. TiO2 The thickness of a particle content layer (P4II) was 0.7 micrometers.

[0111] (Formation of the 2nd-layer compression layer) Base material with which the ITO compression layer (4I) was formed as shown in drawing 4 (1) TiO2 Imprint precursive film with which the particle content layer (P4II) was formed (5) An ITO compression layer (4I) and TiO2 It inserted and compressed using superposition and a roll press machine so that a particle content layer (P4II) touched. Compression pressure: 347N/mm2. after compression -- imprint base material (2) Base material (1) TiO2 [ upper ] Compression layer (4II) of a particle from -- it exfoliated. Thus, base material of lamination shown in drawing 5 (1) They are the compression layer (4I) of an ITO particle, and TiO2 upwards. Compression layer of a particle (4II) Formed ITO/TiO2 The film was obtained. The thickness of an ITO particle compression layer (4I) is 1.0 micrometers, and is TiO2. Particle compression layer (4II) Thickness was 0.5 micrometers. Exfoliation is performed easily and it is TiO2. Particle compression layer (4II) The field was completely exposed.

[0112] (90-degree peel test) The force (6Ns / 12mm) was taken to remove a cellophane tape as a result of the above-mentioned 90-degree peel test. Compression layer after a peel test (4II) When a front face is investigated, the binder of a cellophane tape adheres, and it is an ITO compression layer (4I) and TiO2. Compression layer (4II) There was also no peeling of a between. It was adhesive when the adhesive face of the removed cellophane tape was investigated. Therefore, compression layer (4I) (4II) Reinforcement was 6Ns / 12mm or more. Obtained ITO/TiO2 A multilayer functionality film can be used as a solar battery. [0113] [creation of the functional film for an example 10:imprint] -- this example is an example which created the ITO film for an imprint and imprinted the ITO compression layer of the ITO film for an imprint on the polycarbonate substrate using the compressed ITO film which was obtained by the approach of this invention. It explains with reference to drawing 6 - drawing 8 . [0114] 1. PET film HSL (product made from the Teijin E. I. du Pont de Nemours film) of 75 micrometer (base material) thickness of formation of a compression layer (1) a top -- silicone rebound ace court liquid KP-854 (Shin-Etsu Chemical Co., Ltd. make) -- spreading -- drying -- silicone rebound ace court layer (H) which is not hardened [ of 2 micrometer thickness ] It formed.

[0115] (Creation of an imprint precursive film) Imprint base material with which the silicone rebound ace court layer (2b) was formed on the same PET base film (2a) as having used in the example 1 (2) It used. It is this imprint base material (2) like an example 1. On a rebound ace court layer (2b), an ITO particle content layer (P4) is formed, and it is an imprint precursive film (5). It obtained.

[0116] (Formation of a compression layer) Silicone rebound ace court layer (H) Formed base material (1) Imprint precursive film with which the ITO particle content layer (P4) was formed (5) It inserted and compressed using superposition and a roll press machine so that a silicone rebound ace court layer (H) and an ITO particle content layer (P4) touched. Compression pressure: 347N/mm2. after compression -- imprint base material (2) Base material (1) Compression layer (4) of the upper ITO particle from -- it exfoliated. Thus, base material of lamination shown in drawing 6 (1) It is a silicone rebound ace court layer (H) upwards. And compression layer of an ITO particle (4) The formed ITO film was obtained. Exfoliation is performed easily and it is an ITO particle compression layer (4). The field was completely exposed. Next, an ITO film is set under a 100-degree C ambient atmosphere for 1 hour, and it is a non-hardened silicone rebound ace court layer (H). It was made to harden. ITO particle compression layer (4) Thickness was 1.0 micrometers.

[0117] 2. the creation (formation of adhesives layer) acrylic resin 1BR-305 (solid content: 39.5%, Product made from TAISEI chemically-modified) 100 weight section of the functional film for an imprint -- the ultraviolet curing mold resin SD-318 (Dainippon Ink & Chemicals, Inc. make) 92 weight section and the methyl-ethyl-ketone 137 weight section -- in addition, it considered as the coating liquid for adhesives layers. About said coating liquid, it is the silicone exfoliation PET film S314 (R). It applies and dries upwards and is the adhesives layer (7) of 10-micrometer thickness. It formed.

[0118] ITO compression layer of the ITO film obtained by the above 1 (4) Silicone exfoliation PET film S314 (R) Adhesives layer (7) Both films were laminated so that it might touch. Thus, the ITO film for an imprint of lamination shown in drawing 7 was created.

[0119] 3. the silicone exfoliation PET film S314 of the ITO film for a grant profit \*\*\*\* imprint of the functional layer to a polycarbonate plate (R) -- removing -- adhesives layer (7) it exposes -- making -- adhesives layer (7) Polycarbonate plate (6) of 2mm thickness It stuck with the laminator so that it might touch. Ultraviolet rays are irradiated and it is an adhesives layer (7). It was made to harden. Then, base material PET film (1) It removed. Polycarbonate plate (6) It is an ITO compression layer (4) upwards. It is formed and is an ITO compression layer (4). Silicone rebound ace court layer hardened upwards (H) It existed. Thus, as shown in drawing 8, it is a polycarbonate plate (6). Upwards, it is an adhesives layer (7). It minds and is an ITO compression layer (4). It was given.

[0120] Examples 1-12 showed the example which produced the inorganic functionality film, using an ITO particle respectively as a non-subtlety particle. At an example 13, they are an ITO particle and TiO2 as a non-subtlety particle. A particle is used and it is ITO/TiO2. The example which produced the multilayer functionality film was shown. It is WO3 like the above-mentioned example. A particle and aluminum 2O3 Various inorganic functionality layers are producible using the non-subtlety particle which has various properties, such as a particle.

[0121] As shown in the example 14, using the functional film obtained by the approach of this invention, the functional film for

an imprint can be created and the functional particle compression layer of the functional film for an imprint can be imprinted on various substrates. When giving the functional layer of homogeneity thickness like a plate to a body lacking in flexibility, there is an advantage.

[0122] At all points, don't pass over the above-mentioned example to mere instantiation, and don't interpret it restrictively. Furthermore, all modification belonging to the equal range of a claim is the things of this invention within the limits.

[Effect of the Invention] According to this invention, the coating containing a functional particle is applied to an imprint base material, it dries, an imprint precursive film is created, and a functional film is obtained by simple actuation of piling up and compressing the base material which should form a functional layer, and said imprint precursive film. The evil by the binder resin in the conventional applying method is canceled, consequently its target function improves more while the functional layer by this invention has sufficient mechanical strength.

[0124] According to this invention, a conductive paint is applied to an imprint base material, it dries, an imprint precursive film is created, and a transparent conductive film is obtained by simple actuation of piling up and compressing the base material which should form a conductive layer, and said imprint precursive film. The transparence conductive layer by this invention is excellent in conductivity, and excellent also in transparency. Furthermore, it has sufficient mechanical strength, the adhesion of a conductive layer and a base material is also firm, and it is possible to use it for a long period of time.

[0125] Moreover, according to the approach of this invention, it can respond also to large area-ization of a conductive film, and equipment is simple, productivity is high and various kinds of functional films including the transparence electric conduction film can be manufactured by low cost.

[Translation done.]

### \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

#### **DESCRIPTION OF DRAWINGS**

..... \_ \_\_\_\_

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] It is drawing for explaining formation of the compression layer in the manufacture approach of this invention.

[Drawing 2] It is drawing for explaining the 90-degree peel test in an example.

[Drawing 3] It is the sectional view showing an example of the functional film obtained by the manufacture approach of this invention.

[<u>Drawing 4</u>] It is drawing for explaining formation of the multilayer compression layer in the manufacture approach of this invention.

[<u>Drawing 5</u>] It is the sectional view showing an example of a functional film which has the multilayer functionality layer obtained by the manufacture approach of this invention.

[Drawing 6] It is the sectional view showing an example of the functional film obtained by the manufacture approach of this invention.

[<u>Drawing 7</u>] It is the sectional view showing an example of the functional film for an imprint created using the functional film obtained by the manufacture approach of this invention.

[Drawing 8] It is the sectional view showing an example of the body with which the functional layer of the functional film for an imprint was given.

[Description of Notations]

- : (R1) Press roll (R2)
- : (G1) Guide idler (G2)
- (1): base material
- (2): imprint base material
- (2a): Imprint base material base
- (2b): Rebound ace court layer
- : (P4) Functional particle content layer
- (4): functional particle compression layer
- (5): imprint precursive film
- (6): object object
- (7): adhesives layer
- (H): rebound ace court layer

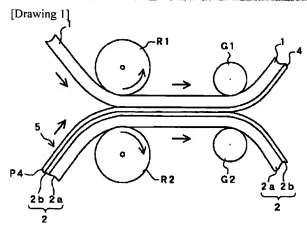
[Translation done.]

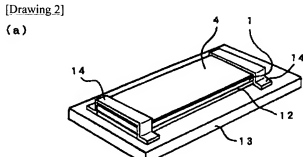
# \* NOTICES \*

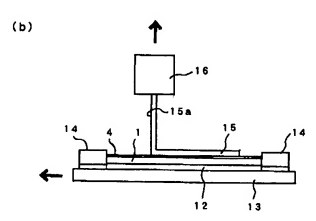
JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

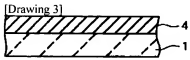
- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

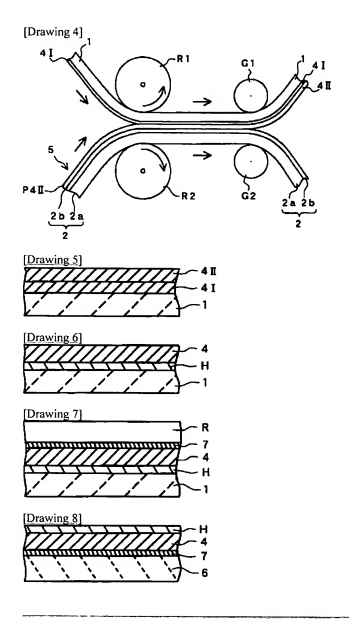
### **DRAWINGS**











[Translation done.]

### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-1783

(P2003-1783A)

(43)公開日 平成15年1月8日(2003.1.8)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
B 3 2 B 31/04		B 3 2 B 31/04	4F100
H 0 1 B 13/00	501	H 0 1 B 13/00	501P

### 審査請求 未請求 請求項の数11 OL (全 14 頁)

(21)出願番号	特願2001-193965(P2001-193965)	(71)出願人	000003067 ティーディーケイ株式会社
(22)出願日	平成13年6月27日(2001.6.27)	(72)発明者	東京都中央区日本橋1丁目13番1号 飯島 忠良 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティーディーケイ株式会社内
		(74)代理人	100100561

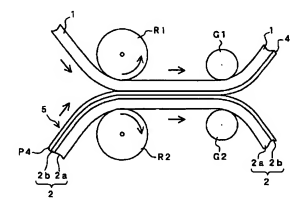
最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 機能性フィルムの製造方法

### (57)【要約】

【課題】 塗布法による各種機能を発現し得る機能性層を有する機能性フィルムの製造方法を提供する。

【解決手段】 機能性微粒子を分散した液を転写支持体 2上に塗布、乾燥し、転写支持体2上に機能性微粒子含 有層P4が形成された転写前駆フィルム5を作成し、機 能性層を形成すべき支持体1と転写前駆フィルム5と を、支持体1と機能性微粒子含有層P4とが接するよう に重ね合わせ、機能性微粒子含有層P4を圧縮し支持体 1上に機能性微粒子の圧縮層4を形成し、次いで転写支 持体2を機能性微粒子圧縮層4から剥離することを含 む、支持体上に機能性微粒子圧縮層からなる機能性層を 少なくとも有する機能性フィルムの製造方法。



#### 【特許請求の範囲】

٠.,

【請求項1】 機能性微粒子を分散した液を転写支持体 上に塗布、乾燥し、転写支持体上に機能性微粒子含有層 が形成された転写前駆フィルムを作成し、

機能性層を形成すべき支持体と前記転写前駆フィルムと を、支持体と前記機能性微粒子含有層とが接するように 重ね合わせ、前記機能性微粒子含有層を圧縮し支持体上 に機能性微粒子の圧縮層を形成し、次いで転写支持体を 前記機能性微粒子の圧縮層から剥離することを含む、支 持体上に機能性微粒子の圧縮層からなる機能性層を少な 10 の機能性フィルムに含まれる。 くとも有する機能性フィルムの製造方法。

【請求項2】 支持体の機能性層が形成されるべき表面 は、転写支持体の機能性微粒子含有層が形成されるべき 表面よりも柔らかい、請求項1に記載の機能性フィルム の製造方法。

【請求項3】 前記機能性微粒子含有層を44N/mm 2 以上の圧縮力で圧縮する、請求項1又は2に記載の機 能性フィルムの製造方法。

【請求項4】 前記機能性微粒子含有層を前記支持体及 び前記転写支持体が変形しない温度で圧縮する、請求項 20 1~3のうちのいずれか1項に記載の機能性フィルムの 製造方法。

【請求項5】 前記機能性微粒子含有層をロールプレス 機を用いて圧縮する、請求項1~4のうちのいずれか1 項に記載の機能性フィルムの製造方法。

【請求項6】 前記転写支持体は、機能性微粒子含有層 が形成されるべき表面にハードコート層を有する、請求 項1~5のうちのいずれか1項に記載の機能性フィルム の製造方法。

【請求項7】 前記支持体が樹脂製フィルムである、請 30 求項1~6のうちのいずれか1項に記載の機能性フィル ムの製造方法。

【請求項8】 前記機能性微粒子が無機微粒子から選ば れる、請求項1~7のうちのいずれか1項に記載の機能 性フィルムの製造方法。

【請求項9】 機能性層が、導電層、紫外線遮蔽層、赤 外線遮蔽層、磁性層、強磁性層、誘電体層、強誘電体 層、エレクトロクロミック層、エレクトロルミネッセン ス層、絶縁層、光吸収層、光選択吸収層、反射層、反射 防止層、触媒層及び光触媒層からなる群から選ばれる、 請求項1~8のうちのいずれか1項に記載の機能性フィ ルムの製造方法。

【請求項10】 前記機能性微粒子として導電性微粒子 を用いて、導電層を形成する、請求項1~9のうちのい ずれか1項に記載の機能性フィルムの製造方法。

【請求項11】 前記導電性微粒子として、酸化錫、酸 化インジウム、酸化亜鉛、酸化カドミウム、アンチモン ドープ酸化錫(ATO)、フッ素ドープ酸化錫(FT 〇)、錫ドープ酸化インジウム(ITO)及びアルミニ

導電性無機微粒子を用いる、請求項10に記載の機能性 フィルムの製造方法。

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、支持体上に機能性 微粒子の圧縮層からなる機能性層を少なくとも有する機 能性フィルムの製造方法に関する。本発明において、機 能性フィルムには機能性フィルム、機能性シートの双方 が含まれる。また、支持体が金属であるものも、本発明

【0002】機能性層とは機能を有する層であり、機能 とは物理的及び/又は化学的現象を通じて果たす働きの ことを意味する。機能性層には、導電層、紫外線遮蔽 層、赤外線遮蔽層、磁性層、強磁性層、誘電体層、強誘 電体層、エレクトロクロミック層、エレクトロルミネッ センス層、絶縁層、光吸収層、光選択吸収層、反射層、 反射防止層、触媒層、光触媒層等の各種の機能を有する 層が含まれる。

【0003】とりわけ本発明は、透明導電層を有する透 明導電性フィルムの製造方法に関する。透明導電層は、 エレクトロルミネッセンスパネル電極、エレクトロクロ ミック素子電極、液晶電極、透明面発熱体、タッチパネ ルのような透明電極として用いることができるほか、透 明な電磁波遮蔽層として用いることができる。

[0004]

【従来の技術】従来より、各種の機能性材料からなる機 能性層は、真空蒸着、レーザアブレーション、スパッタ リング、イオンプレーティング等の物理的気相成長法 (PVD)や、熱CVD、光CVD、プラズマCVD等 の化学的気相成長法(CVD)によって製造されてい る。これらは、一般に大掛かりな装置が必要であり、中 には大面積の膜の形成には不向きなものもある。

【0005】また、ゾルーゲル法を用いた塗布による膜 の形成も知られている。ゾルーゲル法では、大面積の膜 の形成にも適するが、多くの場合、塗布後に高温で無機 材料を焼結させる必要がある。

【0006】例えば、透明導電層について見れば以下の 通りである。現在、透明導電層は主にスパッタリング法 によって製造されている。スパタッリング法は種々の方 40 式があるが、例えば、真空中で直流または高周波放電で 発生した不活性ガスイオンをターゲット表面に加速衝突 させ、ターゲットを構成する原子を表面から叩き出し、 基板表面に沈着させ膜を形成する方法である。スパッタ リング法は、ある程度大きな面積のものでも、表面電気 抵抗の低い導電層を形成できる点で優れている。しか し、装置が大掛かりで成膜速度が遅いという欠点があ る。今後さらに導電層の大面積化が進められると、さら に装置が大きくなる。このことは、技術的には制御の精 度を高めなくてはならないなどの問題が発生し、別の観 ウムドープ酸化亜鉛(AZO)からなる群から選ばれる 50 点では製造コストが大きくなるという問題が発生する。

• • • • • • •

また、成膜速度の遅さを補うためにターゲット数を増やして速度を上げているが、これも装置を大きくする要因となっており問題である。

【0007】塗布法による透明導電層の製造も試みられている。従来の塗布法では、導電性微粒子がバインダー溶液中に分散された導電性塗料を基板上に塗布して、乾燥し、硬化させ、導電層を形成する。塗布法では、大面積の導電層を容易に形成しやすく、装置が簡便で生産性が高く、スパッタリング法よりも低コストで導電層を製造できるという長所がある。塗布法では、導電性微粒子 10同士が接触することにより電気経路を形成し導電性が発現される。しかしながら、従来の塗布法で作製された導電層は接触が不十分で、得られる導電層の電気抵抗値が高い(導電性に劣る)という欠点があり、その用途が限られてしまう。

【0008】従来の塗布法による透明導電層の製造として、例えば、特開平9-109259号公報には、導電性粉末とバインダー樹脂とからなる塗料を転写用プラスチックフィルム上に塗布、乾燥し、導電層を形成する第1工程、導電層表面を平滑面に加圧(5~100kg/cm²)、加熱(70~180℃)処理する第2工程、この導電層をプラスチックフィルムもしくはシート上に積層し、熱圧着させる第3工程からなる製造方法が開示されている。この方法では、バインダー樹脂を大量に用いている(無機質導電性粉末の場合には、バインダー100重量部に対して、導電性粉末100~500重量部、有機質導電性粉末の場合には、バインダー100重量部に対して、導電性粉末0.1~30重量部)ため、電気抵抗値の低い透明導電層は得られない。

【0009】例えば、特開平8-199096号公報に 30は、錫ドープ酸化インジウム(ITO)粉末、溶媒、カップリング剤、金属の有機酸塩もしくは無機酸塩からなる、バインダーを含まない導電層形成用塗料をガラス板に塗布し、300℃以上の温度で焼成する方法が開示されている。この方法では、バインダーを用いていないので、導電層の電気抵抗値は低くなる。しかし、300℃以上の温度での焼成工程を行う必要があるため、樹脂フィルムのような支持体上に導電層を形成することは困難である。すなわち、樹脂フィルムは高温によって、溶融したり、炭化したり、燃焼してしまう。樹脂フィルムの 40種類によるが、例えばポリエチレンテレフタレート(PET)フィルムでは130℃の温度が限界であろう。

【0010】特許2994764号公報には、ITOの 超微粒子粉を樹脂と共に溶剤中に分散させて成るペース トを樹脂フィルム上に塗布し、乾燥し、その後、スチー ルロールによって圧延処理を施すことからなる透明導電 膜の製造法が開示されている。

【0011】特開平7-235220号公報には、IT ないと考えられていた。導電層について見れば、バイン O等の導電性微粒子を含み、バインダーを含まない分散 ダー樹脂を大量に用いなければ導電層を成膜できず、あ 液をガラス基板上に塗布し、ゆっくりと乾燥し、得られ 50 るいは、バインダー樹脂を用いない場合には、導電性物

たITO膜上にシリカゾルからなるオーバーコート液を 塗布し、次いで乾燥あるいは乾燥に続く焼成を行う方法 が開示されている。同号公報によれば、シリカゾルから なるオーバーコート塗膜を乾燥させて硬化収縮させ、そ の際の硬化収縮応力によって、ITO膜中のITO微粒 子同士を強固に接触させる。ITO微粒子同士の接触が 不十分であれば、導電膜の電気抵抗は高い。大きな硬化 収縮応力を得るため、オーバーコート塗膜を150~1 80℃の高温で乾燥処理する必要がある。しかし、支持 体が樹脂フィルムである場合には、このような高温によ り樹脂フィルムが変形してしまう。また、同号公報によ れば、シリカゾルからなるオーバーコートは、導電膜と ガラス基板との結合にも寄与する。すなわち、シリカゾ ルからなるオーバーコートによって導電膜の強度が得ら れる。しかし、オーバーコート液の塗布、硬化収縮を行 わなければ、導電膜の電気抵抗が高い上に、膜の強度も 低い。さらに、導電膜の光学特性を向上させ、表面抵抗 を小さくするため、導電性微粒子の分散液をガラス基板 上に塗布した後の乾燥をゆっくりと行う必要がある。シ リカゾルからなるオーバーコート膜は、その膜厚が厚い とクラックが入ってしまう欠点がある。

#### [0012]

【発明が解決しようとする課題】このような背景から、 大面積の機能性層を容易に形成しやすく、装置が簡便で 生産性が高く、低コストで機能性層を製造できるという 塗布法の利点を生かしつつ、各種機能を発現し得る機能 性層が得られる方法の開発が望まれる。

【0013】とりわけ導電層については、大面積の導電層を容易に形成しやすく、装置が簡便で生産性が高く、低コストで導電層を製造できるという塗布法の利点を生かしつつ、電気抵抗値の低い透明導電層が得られる方法の開発が望まれる。

【0014】そこで、本発明の目的は、塗布法による各種機能を発現し得る機能性層を有する機能性フィルムの製造方法を提供することにある。

【0015】とりわけ本発明の目的は、塗布法による電気抵抗値の低い透明導電層を有する透明導電性フィルムの製造方法を提供することにある。さらには、高温の加熱操作を必要とせず導電層を形成でき、均質で厚みむらのない導電層が得られる透明導電性フィルムの製造方法、導電層の大面積化にも対応できる透明導電性フィルムの製造方法を提供することにある。

#### [0016]

 質を高温で焼結させなければ導電層が得られないと考え られていた。

【0017】ところが、本発明者は鋭意検討した結果、 驚くべきことに、大量のバインダー樹脂を用いることな く、かつ高温で焼成することもなく、圧縮によって機械 的強度を有し且つ各種の機能を発現し得る機能性層が得 られることを見いだした。本発明者は、導電性物質を用 いると、電気抵抗値の低い透明導電層が得られることを 見いだした。

散した液を支持体上に塗布、乾燥し、機能性微粒子含有 層を形成し、その後、前記機能性微粒子含有層を圧縮 し、機能性微粒子の圧縮層を形成することを含む、支持 体上に機能性微粒子の圧縮層からなる機能性層を有する 機能性フィルムの製造方法に到達した。

【0019】本発明者はさらに検討した結果、まず、機 能性微粒子含有層を転写支持体上に形成し、次に、前記 機能性微粒子含有層を圧縮する際に支持体上に転写する ことによって、支持体上に機能性微粒子の圧縮層からな

【0020】すなわち、本発明は、機能性微粒子を分散 した液を転写支持体上に塗布、乾燥し、転写支持体上に 機能性微粒子含有層が形成された転写前駆フィルムを作 成し、機能性層を形成すべき支持体と前記転写前駆フィ ルムとを、支持体と前記機能性微粒子含有層とが接する ように重ね合わせ、前記機能性微粒子含有層を圧縮し支 持体上に機能性微粒子の圧縮層を形成し、次いで転写支 持体を前記機能性微粒子の圧縮層から剥離することを含 を少なくとも有する機能性フィルムの製造方法である。 【0021】本発明は、支持体の機能性層が形成される べき表面は、転写支持体の機能性微粒子含有層が形成さ れるべき表面よりも柔らかい、前記の機能性フィルムの 製造方法である。

【0022】本発明は、前記機能性微粒子含有層を44 N/mm<sup>2</sup>以上の圧縮力で圧縮する、前記の機能性フィ ルムの製造方法である。本発明は、前記機能性微粒子含 有層を前記支持体及び前記転写支持体が変形しない温度 で圧縮する、前記の機能性フィルムの製造方法である。 本発明は、前記機能性微粒子含有層をロールプレス機を 用いて圧縮する、前記の機能性フィルムの製造方法であ る。

【0023】本発明は、前記転写支持体は、機能性微粒 子含有層が形成されるべき表面にハードコート層を有す る、前記の機能性フィルムの製造方法である。本発明 は、前記支持体が樹脂製フィルムである、前記の機能性 フィルムの製造方法である。

【0024】本発明は、前記機能性微粒子が無機微粒子 から選ばれる、前記の機能性フィルムの製造方法であ

る。本発明は、機能性層が、導電層、紫外線遮蔽層、赤 外線遮蔽層、磁性層、強磁性層、誘電体層、強誘電体 層、エレクトロクロミック層、エレクトロルミネッセン ス層、絶縁層、光吸収層、光選択吸収層、反射層、反射 防止層、触媒層及び光触媒層からなる群から選ばれる、

6

【0025】前記機能性層が導電層の場合には、前記機 能性微粒子として導電性微粒子を用いる。本発明は、前 記の機能性フィルムの製造方法において、前記機能性微 【0018】すなわち、本発明者は、機能性微粒子を分 10 粒子として導電性微粒子を用いて導電層を形成する、導 電性フィルムの製造方法である。

前記の機能性フィルムの製造方法である。

【0026】本発明は、前記導電性微粒子として、酸化 錫、酸化インジウム、酸化亜鉛、酸化カドミウム、アン チモンドープ酸化錫(ATO)、フッ素ドープ酸化錫 (FTO)、錫ドープ酸化インジウム(ITO)及びア ルミニウムドープ酸化亜鉛(AZO)からなる群から選 ばれる導電性無機微粒子を用いる、前記の導電性フィル ムの製造方法である。

【0027】本発明において、前記機能性微粒子の分散 る機能性層を有する機能性フィルムが得られることを見 20 液は、少量の樹脂を含んでも良いが、特に樹脂を含まな いことが好ましい。前記機能性微粒子の分散液が樹脂を 含む場合には、前記樹脂の含有量は、体積で表して、前 記機能性微粒子の体積を100としたとき、25未満の 体積であることが好ましい。特に導電性フィルムの製造 においては、前記機能性微粒子の分散液が樹脂を含まな いことが、電気抵抗値の低い導電層が得られる点で好ま しい。

### [0028]

【発明の実施の形態】本発明において、機能性層には、 む、支持体上に機能性微粒子の圧縮層からなる機能性層 30 特に限定されることなく、導電層、紫外線遮蔽層、赤外 線遮蔽層、磁性層、強磁性層、誘電体層、強誘電体層、 エレクトロクロミック層、エレクトロルミネッセンス 層、絶縁層、光吸収層、光選択吸収層、反射層、反射防 止層、触媒層、光触媒層等の各種の機能を有する層が含 まれる。従って、本発明において、前記目的とする層を 構成すべき機能性微粒子が用いられる。機能性微粒子 は、特に限定されることなく、凝集力を有する主として 無機の微粒子が用いられる。いずれの機能性フィルムの 製造においても、本発明の方法を適用することにより、 40 十分な機械的強度を有する機能性塗膜が得られると共 に、バインダー樹脂を大量に用いていた従来の塗布法に おけるバインダー樹脂による弊害を解消することができ る。その結果、目的とする機能がより向上する。 【0029】例えば、透明導電層の製造においては、酸 化錫、酸化インジウム、酸化亜鉛、酸化カドミウム、ア ンチモンドープ酸化錫(ATO)、フッ素ドープ酸化錫 (FTO)、錫ドープ酸化インジウム(ITO)、アル ミニウムドープ酸化亜鉛(AZO)等の導電性無機微粒 子が用いられる。ITOがより優れた導電性が得られる 50 点で好ましい。あるいは、ATO、ITO等の無機材料 • ; . •

を硫酸バリウム等の透明性を有する微粒子の表面にコー ティングしたものを用いることもできる。これら微粒子 の粒子径は、導電フィルムの用途に応じて必要とされる 散乱の度合いにより異なり、また、粒子の形状により一 概には言えないが、一般に10µm以下であり、1.0 μm以下が好ましく、5 nm~100 nmがより好まし 41.

【0030】あるいは、有機質の導電性微粒子が用いら れてもよい。有機質の導電性微粒子としては、例えば、 挙げられる。

【0031】本製造方法の適用によって、優れた導電性 が得られる。本発明において、透明とは可視光を透過す ることを意味する。光の散乱度合いについては、導電層 の用途により要求されるレベルが異なる。本発明では、 一般に半透明といわれるような散乱のあるものも含まれ る。

【0032】強磁性層の製造においては、 $\gamma$ -Fe<sub>2</sub> O 3、Fe3 O4、Co-FeOx、Baフェライト等の i、Fe-Co-Ni、Co、Co-Ni等の強磁性金 属元素を主成分とする強磁性合金粉末等が用いられる。 本製造方法の適用によって、磁性塗膜の飽和磁束密度が 向上する。

【0033】誘電体層や強誘電体層の製造においては、 チタン酸マグネシウム系、チタン酸バリウム系、チタン 酸ストロンチウム系、チタン酸鉛系、チタン酸ジルコン 酸鉛系(PZT)、ジルコン酸鉛系、ランタン添加チタ ン酸ジルコン酸鉛系(PLZT)、ケイ酸マグネシウム 系、鉛含有ペロブスカイト化合物等の誘電体ないしは強 30 る。 誘電体の微粒子が用いられる。本製造方法の適用によっ て、誘電体特性ないしは強誘電体特性の向上が得られ 3.

【0034】各種機能を発現する金属酸化物層の製造に おいては、酸化鉄 (Fe2 O3 )、酸化ケイ素 (SiO 2 )、酸化アルミニウム(Al2 O3)、二酸化チタン (TiO₂)、酸化チタン(TiO)、酸化亜鉛(Zn O)、酸化ジルコニウム(ZrO2)、酸化タングステ ン(WO3)等の金属酸化物の微粒子が用いられる。本 製造方法の適用によって、膜における金属酸化物の充填 40 体の量を多くして、固形分濃度の低い塗布液を用いると 度が上がるため、各機能が向上する。例えば、触媒を担 持させたSiO2、Al2 O3を用いた場合には、実用 強度を有する多孔質触媒層が得られる。TiO2を用い た場合には、光触媒機能の向上が得られる。また、WO 3 を用いた場合には、エレクトロクロミック表示素子で の発色作用の向上が得られる。

【0035】また、エレクトロルミネッセンス層の製造 においては、硫化亜鉛(ZnS)微粒子が用いられる。 本製造方法の適用によって、塗布法による安価なエレク トロルミネッセンス層の製造を行うことができる。

【0036】本発明において、目的に応じて、上記各種 の機能性微粒子から選ばれる機能性微粒子を分散した液 を機能性塗料として用いる。

【0037】導電性微粒子などの機能性微粒子を分散す る液体としては、特に限定されることなく、既知の各種 液体を使用することができる。例えば、液体として、ヘ キサン等の飽和炭化水素類、トルエン、キシレン等の芳 香族炭化水素類、メタノール、エタノール、プロパノー ル、ブタノール等のアルコール類、アセトン、メチルエ 金属材料を樹脂微粒子表面にコーティングしたもの等が 10 チルケトン(MEK)、メチルイソブチルケトン、ジイ ソブチルケトン等のケトン類、酢酸エチル、酢酸ブチル 等のエステル類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジ エチルエーテル等のエーテル類、N,N-ジメチルホル ムアミド、Nーメチルピロリドン(NMP)、N, N-ジメチルアセトアミド等のアミド類、エチレンクロライ ド、クロルベンゼン等のハロゲン化炭化水素等を挙げる ことができる。これらのなかでも、極性を有する液体が 好ましく、特にメタノール、エタノール等のアルコール 類、NMP等のアミド類のような水と親和性のあるもの 酸化鉄系磁性粉末や、 $\alpha-Fe$ 、Fe-Co、Fe-N 20 は、分散剤を使用しなくても分散性が良好であり好適で ある。これら液体は、単独でも2種以上の混合したもの でも使用することができる。また、液体の種類により、 分散剤を使用することもできる。

> 【0038】また、液体として、水も使用可能である。 水を用いる場合には、転写支持体が親水性のものである 必要がある。樹脂フィルムは通常疎水性であるため水を はじきやすく、均一な膜が得られにくい。転写支持体が 樹脂フィルムの場合には、水にアルコールを混合すると か、あるいは転写支持体の表面を親水性にする必要があ

> 【0039】用いる液体の量は、特に制限されず、前記 微粒子の分散液が後述する塗布方法に適した粘度を有す るようにすればよい。例えば、前記微粒子100重量部 に対して、液体100~100,000 重量部程度である。前 記微粒子と液体の種類に応じて適宜選択するとよい。一 般的には、前記微粒子の粒径が小さくなるほど比表面積 が大きくなり、粘度が高くなりやすい。比表面積が大き い微粒子を用いる場合は、液体の量を多くして、固形分 濃度を下げればよい。また、塗膜厚みが薄い場合も、液

> 【0040】前記微粒子の液体中への分散は、公知の分 散手法により行うとよい。例えば、サンドグラインダー ミル法により分散する。分散に際しては、微粒子の凝集 をほぐすために、ジルコニアビーズ等のメディアを用い ることも好ましい。また、分散の際に、ゴミ等の不純物 の混入が起こらないように注意する。

【0041】前記微粒子の分散液は、樹脂を含まないこ とが好ましい。すなわち、樹脂量=0であることが好ま 50 しい。前記微粒子の分散液が樹脂を含まなければ、転写 支持体上に塗布により形成された (圧縮前の)機能性微 粒子含有層も樹脂を含まない。

【0042】導電層においては、樹脂を用いなければ、樹脂によって導電性微粒子同士の接触が阻害されることがない。従って、導電性微粒子相互間の導電性が確保され、得られる導電層の電気抵抗値が低い。導電性を損なわない程度の量であれば、樹脂を含むことも可能であるが、その量は、従来技術におけるバインダー樹脂としての使用量に比べると非常に少ない。例えば、分散液中における樹脂の含有量の上限は、分散前の体積で表して、前記導電性微粒子の体積を100としたとき、25未満の体積である。従来技術においては、強い圧縮を行わないので、塗膜の機械的強度を得るためにバインダーを多く用いなければならなかった。バインダーとしての役割を果たす程度の量の樹脂を用いると、導電性微粒子同士の接触がバインダーにより阻害され、微粒子間の電子移動が阻害され導電性が低下する。

【0043】一方、樹脂には導電層のヘイズを向上させる効果がある。しかしながら、導電性の点からすると、樹脂は、分散前の体積で表して、前記導電性微粒子の体 20 積を100としたとき、25未満の体積の範囲内で用いられることが好ましく、20未満の体積の範囲内で用いられることがより好ましい。また、ヘイズの向上効果は少なくなるが、導電性の点からすれば、樹脂を用いないことが最も好ましい。

【0044】WO3 微粒子やTiO2 微粒子などを始め その他の機能性微粒子を用いた機能性層においても、樹脂を用いなければ、樹脂によって各微粒子同士の接触が阻害されることがないため、各機能の向上が図られる。 微粒子間の接触が阻害されず各機能を損なわない程度の 30量であれば、樹脂を含むことも可能であるが、その量は、前記各微粒子の体積を100としたとき、例えば約80以下の体積である。

【0045】A12 O3 微粒子などを用いた触媒層においては、樹脂を用いなければ、樹脂によって触媒機能を有する微粒子の表面が覆われることがない。このため、触媒としての機能の向上が図られる。触媒層においては、層の内部に空隙が多い方が、触媒としての活性点が多くなるので、この観点からもなるべく樹脂を用いないことが好ましい。

【0046】このように機能性層には、圧縮時において (すなわち、前記機能性微粒子の分散液中において)樹脂を用いないことが好ましく、用いるとしても少量が好ましい。用いる場合の樹脂量は、機能性層の目的に応じて、ある程度変化し得るので、適宜決定するとよい。

【0047】前記微粒子の分散液には、導電性や触媒作用などの各機能に要求される性能を満たす範囲内で、各種の添加剤を配合してもよい。例えば、紫外線吸収剤、界面活性剤、分散剤等の添加剤である。

【0048】本発明において、導電性微粒子などの機能 50 後、適切な温度範囲で乾燥し、その後、硬化させる。熱

性微粒子の分散液を転写支持体上に、塗布、乾燥し、転写支持体上に導電性微粒子含有層などの機能性微粒子含 有層を形成する。

【0049】転写支持体としては、特に限定されること

10

なく、樹脂フィルム、金属、布、紙等の各種のものを用 いることができる。しかしながら、後工程の圧縮の際に 割れることがなく、また圧縮後の剥離が容易な可撓性を 有するものが好ましい。転写支持体の形状は、フィルム 状の他、箔状、メッシュ状、織物等が使用可能である。 【0050】転写支持体として、圧縮工程の圧縮力を大 きくしても割れることがない可撓性樹脂フィルムが好適 である。樹脂フィルムは軽量であり、取扱いも容易であ り、さらに圧縮後の剥離も容易である。本発明では、高 温での加圧工程や、焼成工程がないので、樹脂フィルム を転写支持体として用いることができる。樹脂フィルム としては、例えば、ポリエチレンテレフタレート (PE T) 等のポリエステルフィルム、ポリエチレンやポリプ ロピレン等のポリオレフィンフィルム、ポリカーボネー トフィルム、アクリルフィルム、ノルボルネンフィルム (JSR(株)製、アートンなど)等が挙げられる。 【0051】本発明において、転写支持体は、機能性微

【0051】本発明において、転写支持体は、機能性微粒子含有層が形成されるべき表面にハードコート層を有していてもよい。転写支持体のハードコート層上に機能性微粒子含有層を形成すると、後の圧縮工程の際に、機能性微粒子がハードコート層に埋め込まれないため機能性微粒子の転写支持体との密着性が強くならず、機能性微粒子の支持体との密着性の方が強くなり、その結果、転写支持体から支持体へ機能性微粒子層の転写が容易となる。

0 【0052】ハードコート層は、ハードコート剤を必要 に応じて溶剤に溶解した液を、転写支持体ベース上に塗 布、乾燥して、硬化させることにより形成することがで きる。ハードコート剤としては、特に制限されることな く、公知の各種ハードコート剤を用いることができる。 例えば、シリコーン系、アクリル系、メラミン系等の熱 硬化型ハードコート剤を用いることができる。これらの 中でも、シリコーン系ハードコート剤は、高い硬度が得 られる点で優れている。

【0053】また、不飽和ポリエステル樹脂系、アクリル系等のラジカル重合性ハードコート剤、エポキシ系、ビニルエーテル系等のカチオン重合性ハードコート剤等の紫外線硬化型ハードコート剤を用いてもよい。紫外線硬化型ハードコート剤は、硬化反応性等の製造性の点から好ましい。これらの中でも、硬化反応性、表面硬度を考慮すると、アクリル系のラジカル重合性ハードコート剤が望ましい。

【0054】ハードコート剤の塗布は、グラビアシリンダー、リバース、メイヤーバー等のロールコーター、スリットダイコーター等公知の方法で行うとよい。塗布

硬化型ハードコート剤の場合には、適切な熱を与えて、 例えばシリコーン系ハードコート剤の場合には60~1 20℃程度に、1分間~48時間加熱して硬化させる。 紫外線硬化型ハードコート剤の場合には、紫外線照射を 行い、硬化させる。紫外線照射は、キセノンランプ、低 圧水銀灯、中圧水銀灯、高圧水銀灯、超高圧水銀灯、メ タルハライドランプ、カーボンアーク灯、タングステン ランプ等のランプを用いて、紫外線を200~2000 mJ/cm<sup>2</sup>程度照射するとよい。ハードコート層の厚 さは、例えば、0.5~20μm程度であり、好ましく 10 写支持体から支持体へ機能性微粒子層の転写が容易とな は2~5μm程度である。

【0055】転写支持体上への機能性微粒子分散液の塗 布は、特に限定されることなく、公知の方法により行う ことができる。例えば、1000cps以上の高粘度の 分散液の塗布は、ブレード法、ナイフ法などの塗布法に よって行うことができる。500cps未満の低粘度の 分散液の塗布は、バーコート法、キスコート法、スクイ ズ法などの塗布法によって行うことができ、又は噴霧、 吹き付けなどにより、支持体上へ分散液を付着させるこ とも可能である。さらに、分散液の粘度によらず、リバ 20 ースロール法、ダイレクトロール法、エクストルージョ ンノズル法、カーテン法、グラビアロール法、ディップ 法などの塗布法を用いることも可能である。

【0056】乾燥温度は分散に用いた液体の種類による が、10~150℃程度が好ましい。10℃未満では空 気中の水分の結露が起こりやすく、150℃を越えると 樹脂フィルム支持体が変形する。また、乾燥の際に、不 純物が前記微粒子の表面に付着しないように注意する。 【0057】塗布、乾燥後の機能性微粒子含有層の厚み は、次工程の圧縮条件や、圧縮及び支持体上に転写され 30 た後に最終的に得られる導電層などの各機能性層の用途 にもよるが、 $0.1\sim10\mu$ m程度とすればよい。

【0058】このように、導電性微粒子などの機能性微 粒子を液に分散させて塗布し、乾燥すると、均一な膜を 作成しやすい。前記微粒子の分散液を塗布して乾燥させ ると、分散液中にバインダーが存在しなくても微粒子は 膜を形成する。バインダーが存在しなくても膜となる理 由は必ずしも明確ではないが、乾燥させて液が少なくな ってくると毛管力のため、微粒子が互いに集まってく **凝集力も強いので、膜となるのではないかと考えてい** る。しかし、この段階での膜の強度は弱い。また、導電 層においては電気抵抗値が高く、電気抵抗値のばらつき も大きい。

【0059】以上のようにして、転写支持体上に機能性 微粒子含有層を形成し、転写前駆フィルムを得る。

【0060】次に、転写前駆フィルムの機能性微粒子含 有層を圧縮しながら、機能性層を形成すべき支持体上に 転写する。機能性層を形成すべき支持体としては、特に 限定されることなく、樹脂フィルム、金属、布、紙等の 50 層などの機能性微粒子含有層を圧縮し、支持体上に導電

各種のものを用いることができる。しかしながら、圧縮

の際に割れることがないものが好ましい。支持体の形状 は、フィルム状の他、箔状、メッシュ状、織物等が使用 可能である。

12

【0061】支持体の機能性層が形成されるべき表面 は、転写支持体の機能性微粒子含有層が形成されるべき 表面よりも柔らかいことが好ましい。圧縮工程の際に、 機能性微粒子の転写支持体との密着性よりも、機能性微 粒子の支持体との密着性の方が強くなり、その結果、転

【0062】支持体として、圧縮工程の圧縮力を大きく しても割れることがない可撓性樹脂フィルムが好適であ る。樹脂フィルムは軽量であり、取扱いも容易である。 本発明では、高温での加圧工程や、焼成工程がないの で、樹脂フィルムを支持体として用いることができる。 樹脂フィルムとしては、転写支持体で挙げたものと同様 のものが挙げられる。また、必要に応じて、支持体表面 にコロナ放電処理や易接着処理がされていても良い。

【0063】本発明において、支持体は、機能性層が形 成されるべき表面に樹脂層を有していてもよい。樹脂層 には、圧縮工程の際に、機能性微粒子の一部が該樹脂層 に埋め込まれて、機能性微粒子の圧縮層が該樹脂層上に 密着性良く形成される程度の柔らかさが求められる。従 って、樹脂層は、例えば鉛筆硬度2Hよりも柔らかいこ とが好ましい。樹脂層に要求される柔らかさの程度は、 転写支持体表面の硬さ(形成されている場合には、ハー ドコート層の硬さ)、機能性微粒子の種類や粒径、圧縮 圧力等によっても変化する。

【0064】支持体の樹脂層には柔らかい樹脂を用いる ことができ、このような樹脂としては、例えば、アクリ ル樹脂、ウレタン樹脂、塩化ビニル樹脂、シリコーン樹 脂等の中から、比較的低い硬度が得られるものを用い る。樹脂層には、密着性に悪影響を与えない範囲で、樹 脂層の硬さを調整するためのシリカなどの微粒子や、着 色、紫外線吸収のためのフィラーを含ませることも可能 である。圧縮後に、前記柔らかい樹脂層を熱や紫外線な どで硬化させてもよい。例えば、前記ハードコート剤も 硬化前であれば柔らかいので、この樹脂層に用いること る。さらに微粒子であるということは比表面積が大きく 40 ができる。そして、圧縮後に硬化処理を施すことにより ハードコート層とすることもできる。

> 【0065】本発明では、機能性層が形成されるべき表 面に直接、前記機能性微粒子の分散液を塗布しなくても 良いので、例えば、樹脂層が前記分散液に可溶なもので あっても、樹脂層が溶解されることなく、樹脂層上に圧 縮層を形成できるという利点がある。

> 【0066】機能性層を形成すべき支持体と転写前駆フ ィルムとを、支持体と転写前駆フィルムの機能性微粒子 含有層とが接するように重ね合わせ、導電性微粒子含有

性微粒子などの機能性微粒子の圧縮層を形成する。

【0067】圧縮することにより、膜の強度を向上させ る。すなわち、圧縮することで導電性微粒子などの機能 性微粒子相互間の接触点が増え接触面が増加する。この ため、塗膜強度が上がる。微粒子は元々凝集しやすい性 質があるので圧縮することで強固な膜となる。

【0068】導電層においては、塗膜強度が上がると共 に、電気抵抗が低下する。触媒層においては、塗膜強度 が上がると共に、樹脂を用いないか又は樹脂量が少ない ので多孔質膜となる。そのため、より高い触媒機能が得 10 られる。他の機能性層においても、微粒子同士がつなが った高い強度の膜とすることができると共に、樹脂を用 いないか又は樹脂量が少ないので、単位体積における微 粒子の充填量が多くなる。そのため、より高いそれぞれ の機能が得られる。

【0069】圧縮することにより、膜強度が向上される と共に、機能性微粒子含有層が転写支持体側から支持体 側に転写される。圧縮は44N/mm²以上の圧縮力で 行うことが好ましい。44N/mm² 未満の低圧であれ 分に圧縮することができず、導電性などの機能性に優れ た導電層などの機能性層が得られにくい。138N/m  $m^2$  以上の圧縮力がより好ましく、 $183 N/mm^2$  の 圧縮力が更に好ましい。圧縮力が高いほど、塗膜強度が 向上し、支持体との密着性が向上する。導電層において は、より導電性に優れた層が得られ、また、導電層の強 度が向上し、導電層と支持体との密着性も強固となる。 圧縮力を高くするほど装置の耐圧を上げなくてはならな いので、一般には1000N/mm² までの圧縮力が適 当である。

【0070】また、圧縮を前記支持体及び前記転写支持 体が変形しない温度で行うことが好ましい。例えば、前 記支持体及び/又は前記転写支持体が樹脂フィルムの場 合、前記樹脂のガラス転移温度 (二次転移温度)以下の 温度範囲となる。前記支持体が金属製の場合、前記金属 が溶融しない温度範囲となる。

【0071】圧縮は、特に限定されることなく、シート プレス、ロールプレス等により行うことができるが、ロ ールプレス機を用いて行うことが好ましい。ロールプレ スは、ロールとロールの間に圧縮すべきフィルムを挟ん 40 着性にも優れる。 で圧縮し、ロールを回転させる方法である。ロールプレ スは均一に高圧がかけられ、シートプレスよりも生産性 が良く好適である。

【0072】ロールプレス機のロール温度は生産性の点 から常温(人間が作業しやすい環境)が好ましい。加温 した雰囲気やロールを加温した圧縮(ホットプレス)で は、圧縮圧力を強くすると樹脂フィルムが伸びてしまう などの不具合が生じる。加温下で支持体の樹脂フィルム が伸びないようにするため、圧縮圧力を弱くすると、塗 膜の機械的強度が低下する。導電層においては、塗膜の 50 写させることも好ましい。

14

機械的強度が低下し、電気抵抗が上昇する。ロールプレ ス機で連続圧縮した場合に、発熱によりロール温度が上 昇しないように温度調節することも好ましい。

【0073】微粒子表面の水分の付着をできるだけ少な くしたいというような理由がある場合に、雰囲気の相対 湿度を下げるために、加温した雰囲気としてもよいが、 温度範囲はフィルムが容易に伸びてしまわない範囲内で ある。一般にはガラス転移温度 (二次転移温度)以下の 温度範囲となる。湿度の変動を考慮して、要求される湿 度になる温度より少し高めの温度にすればよい。支持体 が金属製であれば、この金属が溶融しない温度範囲ま で、加温した雰囲気にすることも可能である。

【0074】なお、樹脂フィルムのガラス転移温度は、 動的粘弾性を測定して求められ、主分散の力学的損失が ピークとなる温度を指す。例えば、PETフィルムにつ いて見ると、そのガラス転移温度はおよそ110℃前後 である。

【0075】ロールプレス機のロールは、強い圧力がか けられることから金属ロールが好適である。また、ロー ば、導電性微粒子含有層などの機能性微粒子含有層を十 20 ル表面をハードクロムやセラミック溶射膜、TiNなど のイオンプレーティングにより得た膜、DLC(ダイヤ モンドライクカーボン)等の硬質膜で処理しても良い。 【0076】圧縮に続いて、転写支持体を機能性微粒子 の圧縮層から剥離する。このようにして、支持体上に、 導電性微粒子などの機能性微粒子の圧縮層が形成され る。導電性微粒子などの機能性微粒子圧縮層の厚みは、 用途にもよるが、0.05~10μm程度とすればよ く、 $0.1\sim5\mu$ mが好ましく、 $0.1\sim3\mu$ mが更に 好ましく、 $0.1\sim2\mu$ mが最も好ましい。

> 30 【0077】また、10μm程度の厚い圧縮層を得るた めに、転写前駆フィルムの作成の際に、微粒子の分散液 の塗布、乾燥、圧縮の一連の操作を繰り返し行っても良 い。さらに、本発明において、支持体の両面に導電層な どの各機能性層を形成することも勿論可能である。

【0078】 このようにして得られる透明導電層などの 各機能性層は、優れた導電性や触媒作用などの各機能性 を示し、バインダー樹脂を用いないか又はバインダーと しては機能しない程の少量の樹脂を用いて作成したにも かかわらず、実用上十分な膜強度を有し、支持体との密

【0079】本発明の機能性フィルムの製造方法におい て、少なくとも2層の異なる機能性微粒子の圧縮層から 構成された機能性微粒子圧縮層を得ることも可能であ る。多層構造は、転写前駆フィルムの作成の際に、対応 する機能性微粒子の分散液の塗布、乾燥の一連の操作を 繰り返し、多層の機能性微粒子含有層を形成し、その 後、圧縮を行うことによって得られる。また、単層の機 能性微粒子含有層を有する転写前駆フィルムを複数種作 成し、順次、機能性微粒子含有層を圧縮し支持体上に転

【0080】多層機能性層の目的や用途に応じて、異な る機能を有する複数の機能性層を組み合わせて多層構造 とするとよい。複数の機能性層の組み合わせによって、 例えば、太陽電池用、エレクトロルミネッセンス素子 用、エレクトロクロミック素子用等の多層機能性層が得 られる。

【0081】具体的には、太陽電池用としては、順に透 明導電層、透明絶縁体層、I 族 III族IV族からなるカル コパルライト構造半導体層、金属電極という多層構造が 例示される。分散型直流動作エレクトロルミネッセンス 10 素子用としては、順に透明導電層、EL発光層、背面電 極という多層構造が例示される。透過型エレクトロクロ ミック素子用としては、順に透明導電層、第1発色層、 誘電体層、第2発色層、透明導電層という多層構造が例 示される。これら以外にも、種々の用途に応じた種々の 多層構造が考えられる。

【0082】多層構造の場合、多層機能性層を構成する 各層の全てが必ずしも圧縮層である必要はない。例え ば、太陽電池用の場合に、透明導電層、透明絶縁体層、 成してもよい。

### [0083]

٠, ,

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をさらに具体的 に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるもの ではない。

【0084】図1は、本発明の製造方法における圧縮層 の形成を説明するための図である。図1において、ベー スフィルム(2a)上にハードコート層(2b)が形成された転 写支持体(2) 上に、機能性微粒子含有層(P4)が形成され て、転写前駆フィルム(5) とされている。ロールプレス 30 機の上下一対のプレスロール(R1)(R2)の間に、支持体 (1) と転写前駆フィルム(5) とを、支持体(1) の機能性 層を形成すべき面とフィルム(5)の機能性微粒子含有層 (P4)とが接するように重ね合わせて挟み圧縮する。機能 性微粒子含有層(P4)は圧縮されて圧縮層(4)となる。そ の後、両者(1)(5)が適宜配置されるガイドローラ(G1) (G2)を通過したところで、転写支持体(2)と圧縮層(4) とを剥離すると、支持体(1) 上に圧縮層(4) が転写形成 される。

【0085】実施例1~12は、エレクトロルミネッセ 40 ンスパネル電極用途の透明導電性フィルムを得るため に、導電性微粒子としてITO微粒子を用いた例であ る。

#### [実施例1]

(転写支持体の作成) 50μm厚のPETベースフィル ムHPE(帝人デュポンフィルム製)(2a)の易接着処理 が施された面上に、シリコーンハードコート液KP-8 54(信越化学工業(株)製)を塗布、乾燥し、70 ℃、48時間で硬化させ、1.5µm厚のシリコーンハ ードコート層(2b)を形成し、転写支持体(2) とした。

16

【0086】(転写前駆フィルムの作成)一次粒径が1 0~30nmのITO微粒子(同和鉱業(株)製)10 〇重量部にエタノール300重量部を加え、メディアを ジルコニアビーズとして分散機にて分散した。得られた 塗液を転写支持体(2) のハードコート層(2b)上に、バー コーターを用いて塗布し、50℃の温風を送って乾燥 し、ITO微粒子含有層(P4)を形成した。このようにし て、転写前駆フィルム(5) を得た。ITO微粒子含有層 (P4)の厚みは1.7µmであった。

【0087】(支持体) 75μm厚のPETフィルムH SL(帝人デュポンフィルム製)を支持体(1)として用 いた。

【0088】 (圧縮層の形成) 支持体(1) と転写前駆フ ィルム(5) とを、支持体(1) と I T O 微粒子含有層(P4) とが接するように重ね合わせ、ロールプレス機を用いて 挟み圧縮した。

【0089】圧縮に先立って、まず、圧縮圧力の確認の ための予備実験を行った。一対の直径140mmの金属 ロール(ロール表面にハードクロムめっき処理が施され 半導体層を圧縮により形成し、金属電極を蒸着により形 20 たもの)を備えるロールプレス機を用いて、ロールを回 転させず且つ前記ロールの加熱を行わないで、室温(2 3℃) にて、支持体(1) と転写前駆フィルム(5) とを挟 み圧縮した。この時、フィルム幅方向の単位長さ当たり の圧力は1000N/mmであった。次に、圧力を解放 し、圧縮され支持体に転写された部分のフィルム長手方 向の長さを調べたら2mmであった。この結果から、単 位面積当たりに500N/mm²の圧力で圧縮したこと になる。

> 【0090】次に、予備実験に使用したものと同様の支 持体(1)と転写前駆フィルム(5)とを金属ロール間に挟 み前記条件で圧縮し、ロールを回転させ5m/分の送り 速度で圧縮した。圧縮後に、転写支持体(2) を支持体 (1) 上のIT〇微粒子の圧縮層(4) から剥離した。この ようにして、支持体(1)上にITO微粒子の圧縮層(4) が形成された I TOフィルム (図3)を得た。 I TO微 粒子圧縮層(4) の厚みは1.0μmであった。剥離は容 易に行われ、ITO微粒子圧縮層(4) 面が完全に露出し ていた。

> 【0091】(電気抵抗) I TO微粒子圧縮層(4) が形 成されたフィルムを50mm×50mmの大きさに切り 出した。対角の位置にある角の2点にテスターをあてて 電気抵抗を測定したところ、3 k Ωであった。

【0092】(90度ピール試験) I TO微粒子圧縮層 (4) の支持体フィルム(1) との密着性及び圧縮層(4) の 強度を評価するため、90度ピール試験を行った。図2 を参照して説明する。圧縮層(4) が形成されたフィルム における支持体フィルム(1) の圧縮層(4) が形成された 面とは反対側の面に両面テープ(12)を貼った。これを大 きさ25mm×100mmに切り出した。この試験サン 50 プルをステンレス板(13)に貼った。試験サンプルが剥が ``,

れないように、サンプルの両端部(25mm辺)にセロ ハン粘着テープ(幅12mm、日東電工製、No. 29)(1 4)を貼った。(図2(a))。

【0093】試験サンプルの圧縮層(4) 面にセロハン粘 着テープ(幅12mm、日東電工製、No. 29)(15)をサ ンプルの長辺と平行になるように貼った。セロハンテー プ(15)とサンプルとの貼付の長さは50mmであった。 セロハンテープ(15)の貼付されていない端を張力計(16) に取り付け、セロハンテープ(15)の貼付面と非貼付面(1 5a) との成す角が90度になるようにセットした。セロ 10 ハンテープ(15)を、100mm/分の速度で引っ張って 剥がした。このときテープ(15)を剥がす速度と試験サン プルを貼り付けたステンレス板(13)が同じ速度で移動す るようし、セロハンテープ(15)の非貼付面(15a) と試験 サンプル面とが常に90度となるようにした。張力計(1 6)にて剥がすときに要した力(F)を計測した。(図2 (b)).

【0094】試験後、剥がされた圧縮層(4)表面とセロ ハンテープ表面を調べた。両方の表面に粘着剤がある場 合は、圧縮層(4) が破壊されたのではなく、セロハンテ 20 ープの粘着剤層が破壊されたこと、すなわち、粘着剤の 強度が剥がすときに要した力(F)の値であったというこ とになり、圧縮層(4) の強度はその値(F) 以上となる。 【0095】本試験においては、粘着剤の強度上限が6 N/12mmであるため、表1に6N/12mmと表示 したものは、上記のように両方の表面に粘着剤がある場 合であって、密着性と圧縮層(4)の強度が6N/12m m以上であることを表す。これより小さい値の場合は、 圧縮層(4)表面に粘着剤がなくセロハンテープ表面に圧 縮層の一部が付着しており、その値において、圧縮層 (4) 中で破壊が生じたことを表す。3 N/12mm以上 の値であれば、実用的レベルである。

【0096】上記90度ピール試験の結果、実施例1で は、セロハンテープを剥がすのに6N/12mmの力を 要した。ピール試験後の圧縮層(4) 表面を調べたとこ ろ、セロハンテープの粘着剤が付着していた。剥がした セロハンテープの粘着面を調べたところ、粘着性があっ た。従って、圧縮層(4) の強度は6N/12mm以上で あった。

【0097】[実施例 $2\sim6$ ]実施例1において、圧縮 40 微粒子の圧縮層(4) が形成された ITOフィルムを得 圧力をそれぞれ表 1 に示す値に変更して圧縮した以外は 実施例1と同様にして、圧縮されたITOフィルムを得 た。電気抵抗を測定し、90度ピール試験を行った。 【0098】[比較例1]比較のため、実施例1のIT 〇微粒子含有層(P4)が形成された転写前駆フィルム(5) につき、物性試験を行った。圧縮処理されていない IT O微粒子含有層(P4)の電気抵抗は340kΩであった。 【0099】[実施例7]実施例2において、圧縮時の 送り速度を2.5m/分に変更した以外は実施例2と同

18 様にして、圧縮されたITOフィルムを得た。電気抵抗

【0100】[比較例2] NMP900重量部にPVD F100重量部を溶解して、樹脂溶液とした。一次粒径 が10~30mmのITO微粒子(同和鉱業(株)製) 100重量部に、前記樹脂溶液1000重量部とNMP 900重量部を加え、メディアをジルコニアビーズとし て分散機にて分散した。得られた塗液を50μm厚のP ETフィルム上にバーコーターを用いて塗布し乾燥し

を測定し、90度ピール試験を行った。

(100℃、3分)、ITOフィルムを得た。ITO塗 膜の厚みは1.0μmであった。電気抵抗を測定し、9 0度ピール試験を行った(ITO微粒子の体積を100 としたときのPVDFの体積は383であった)。90 度ピール試験の結果は、3.4N/12mmであった。 これは樹脂量が多いために塗膜表面にPVDFが滲み出 て、塗膜表面に対するセロハンテープの密着性が低くな ったためであり、塗膜は破壊されていなかった。従っ て、塗膜強度は3.4N/12mm以上であった。

【0101】[実施例8]

(支持体) 50μm厚のPETフィルムHPE(帝人デ ュポンフィルム製)(1)の易接着面上に、シリコーンハ ードコート液KP-854(信越化学工業(株)製)を **塗布、乾燥し、2μm厚の未硬化のシリコーンハードコ** ート層(H) を形成した。

【0102】(転写前駆フィルムの作成)実施例1で用 いたのと同じPETベースフィルム(2a)上にシリコーン ハードコート層(2b)が形成された転写支持体(2) を用い た。実施例1と同様にして、この転写支持体(2) のハー ドコート層(2b)上に、ITO微粒子含有層(P4)を形成 30 し、転写前駆フィルム(5) を得た。

【0103】(圧縮層の形成)シリコーンハードコート 層(H) が形成された支持体(1) と、ITO微粒子含有層 (P4)が形成された転写前駆フィルム(5) とを、シリコー ンハードコート層(H)と I T O 微粒子含有層(P4)とが接 するように重ね合わせ、ロールプレス機を用いて挟み圧 縮した。圧縮圧力:347N/mm²。圧縮後に、転写 支持体(2) を支持体(1) 上のITO微粒子の圧縮層(4) から剥離した。このようにして、図6に示す層構成の支 **持体(1) 上にシリコーンハードコート層(H) 及びITO** た。剥離は容易に行われ、ITO微粒子圧縮層(4) 面が 完全に露出していた。次に、ITOフィルムを、100 ℃の雰囲気下に1時間おいて、未硬化シリコーンハード コート層(H) を硬化させた。ITO微粒子圧縮層(4)の 厚みは1.0μmであった。電気抵抗を測定し、90度 ピール試験を行った。

[0104] 【表1】

٠.

	導電材	樹脂量 (重量部)	個方向圧力 (N/mm)	長さ方向の 圧縮長さ (mm)	単位面積 当り圧力 (N/mm²)	電気抵抗値 (kΩ)	90度ピール試験
実施例 1 実施例 2 実施例 3 実施例 4 実施例 5 実施例 6 比較例 1 実施例 7	TO   TO   TO   TO   TO   TO   TO		1 0 0 0 6 5 0 3 3 0 1 6 5 8 0 4 0 0 6 6 0	2 1. 9 1. 8 1. 2 0. 9 0. 9	5 0 0 3 4 7 1 8 3 1 3 8 8 9 4 4 0 3 4 7	3 4 6 8 1 3 2 2 3 4 0	6 N/12mm 6 N/12mm 6 N/12mm 5 . 4 N/12mm 4 . 2 N/12mm 3 . 4 N/12mm 6 N/12mm
出校例 2	ITO	100	0	0	0	210	3. 4 N/12mm
実施例8	ITO		660	1. 9	3 4 7	4	6 N / 12mm

【0105】実施例1~8及び比較例1~2の測定結果 を表1に示す。実施例1~8の導電性フィルムはいずれ も、電気抵抗値が低く、圧縮層の強度も強く、圧縮層と 支持体フィルムとの密着性にも優れていた。実施例1~ 6から、プレス圧が高いほど導電性がより良好となり、 圧縮層強度が強く、圧縮層と支持体フィルムとの密着性 も強固となり、セロハンテープの粘着剤が導電面に残っ てしまうほどであった。樹脂を含む導電層よりも樹脂を 含まない導電層の方が、より優れた導電性が得られた。 また、実施例1~8の導電性フィルムはいずれも、可視 光透過率の点においても透明性にも優れていた。

【0106】これに対して、比較例1のものは、圧縮工 程を行っていないので、実施例1~6のものに比べ、電 気抵抗値が高い。比較例2のものは、従来のように圧縮 しなくても塗膜が形成できるようにバインダー樹脂を多 量に用いた。バインダー樹脂を多量に用いたので塗膜の 強度は十分であったが、電気抵抗値が高かった。

【0107】[実施例9:ITO/TiO2 多層機能性 上に転写形成し、次に、ITO圧縮層上にTiO2 圧縮 層を転写形成した例である。本発明の製造方法における 多層圧縮層の形成を説明するための図4及び図5を参照 して説明する。

#### 【0108】1. 第1圧縮層の形成

実施例2と同様にして、支持体(1)上に第1圧縮層とし て I T O 微粒子圧縮層(41)を形成した。圧縮圧力: 34  $7 \,\mathrm{N/m}\,\mathrm{m}^2$  .

### 【0109】2. 第2圧縮層の形成

(転写支持体)実施例1で用いたのと同じPETベース 40 フィルム(2a)上にシリコーンハードコート層(2b)が形成 された転写支持体(2)を用いた。

【0110】(転写前駆フィルムの作成)一次粒径が3 0~70nmのTiO2 微粒子100重量部にエタノー ル900重量部を加え、メディアをジルコニアビーズと して分散機にて分散した。得られた塗液を転写支持体 (2) のハードコート層(2b)上に、バーコーターを用いて 塗布し、50℃の温風を送って乾燥し、TiO2 微粒子 含有層(P4II)を形成した。このようにして、転写前駆フ

#### \*は0.7µmであった。

【0111】(第2層圧縮層の形成)図4に示すよう に、ITO圧縮層(4I)が形成された支持体(1)と、Ti O2 微粒子含有層(P4II)が形成された転写前駆フィルム (5) とを、ITO圧縮層(4I)とTiO2 微粒子含有層(P 4II)とが接するように重ね合わせ、ロールプレス機を用 いて挟み圧縮した。圧縮圧力:347N/mm²。圧縮 後に、転写支持体(2) を支持体(1) 上のTiO2 微粒子 20 の圧縮層(4II) から剥離した。このようにして、図5に 示す層構成の支持体(1) 上に I TO微粒子の圧縮層(41) 及びTiO2 微粒子の圧縮層(4II) が形成されたITO /Ti○₂フィルムを得た。IT○微粒子圧縮層(4I)の 厚みは1. Oμmであり、TiO2 微粒子圧縮層(4II) の厚みは $0.5\mu$ mであった。剥離は容易に行われ、TiO2 微粒子圧縮層(4II) 面が完全に露出していた。 【0112】(90度ピール試験)上記90度ピール試 験の結果、セロハンテープを剥がすのに6N/12mm の力を要した。ピール試験後の圧縮層(411)表面を調べ 層の形成]この実施例は、まず、ITO圧縮層を支持体 30 たところ、セロハンテープの粘着剤が付着し、ITO圧 縮層(4I)とTi〇2 圧縮層(4II) との間の剥がれもなか

った。剥がしたセロハンテープの粘着面を調べたとこ ろ、粘着性があった。従って、圧縮層(4I)(4II) の強度 は6N/12mm以上であった。得られたITO/Ti O2 多層機能性フィルムは、太陽電池として利用でき

【0113】 [実施例10: 転写用機能性フィルムの作 成]この実施例は、本発明の方法により得られた圧縮さ れたITOフィルムを用いて、転写用ITOフィルムを 作成し、転写用ITOフィルムのITO圧縮層をポリカ ーボネート基板上に転写した例である。図6~図8を参 照して説明する。

### 【0114】1. 圧縮層の形成

(支持体) 75μm厚のPETフィルムHSL (帝人デ ュポンフィルム製)(1)上に、シリコーンハードコート 液 K P - 8 5 4 (信越化学工業 (株)製)を塗布、乾燥 し、2μm厚の未硬化のシリコーンハードコート層(H) を形成した。

【0115】(転写前駆フィルムの作成)実施例1で用 ィルム(5) を得た。TiO2 微粒子含有層(P4II)の厚み\*50 いたのと同じPETベースフィルム(2a)上にシリコーン

ハードコート層(2b)が形成された転写支持体(2) を用いた。実施例1と同様にして、この転写支持体(2) のハードコート層(2b)上に、ITO微粒子含有層(P4)を形成し、転写前駆フィルム(5) を得た。

【0116】(圧縮層の形成)シリコーンハードコート層(H)が形成された支持体(1)と、ITO微粒子含有層(P4)が形成された転写前駆フィルム(5)とを、シリコーンハードコート層(H)とITO微粒子含有層(P4)とが接するように重ね合わせ、ロールプレス機を用いて挟み圧縮した。圧縮圧力:347N/mm²。圧縮後に、転写10支持体(2)を支持体(1)上のITO微粒子の圧縮層(4)から剥離した。このようにして、図6に示す層構成の支持体(1)上にシリコーンハードコート層(H)及びITO微粒子の圧縮層(4)が形成されたITOフィルムを得た。剥離は容易に行われ、ITO微粒子圧縮層(4)面が完全に露出していた。次に、ITOフィルムを、100℃の雰囲気下に1時間おいて、未硬化シリコーンハードコート層(H)を硬化させた。ITO微粒子圧縮層(4)の厚みは1.0μmであった。

【0117】2. 転写用機能性フィルムの作成

(接着剤層の形成)アクリル樹脂1BR-305(固形分:39.5%、大成化工(株)製)100重量部に、 紫外線硬化型樹脂SD-318(大日本インキ化学工業 (株)製)92重量部、メチルエチルケトン137重量 部を加えて、接着剤層用塗布液とした。前記塗布液を、 シリコーン剥離PETフィルムS314(R)上に塗布、 乾燥して、10μm厚の接着剤層(7)を形成した。

【0118】上記1で得られたITOフィルムのITO 圧縮層(4)と、シリコーン剥離PETフィルムS314 (R)の接着剤層(7)とが接するように、両フィルムをラミネートした。このようにして、図7に示す層構成の転 写用ITOフィルムを作成した。

【 0 1 1 9 】 3. ポリカーボネート板への機能性層の付与

得られた転写用ITOフィルムのシリコーン剥離PETフィルムS314(R)を剥がして、接着剤層(7)を露出させ、接着剤層(7)が2mm厚みのポリカーボネート板(6)に接するようにラミネーターにて貼り付けた。紫外線を照射して、接着剤層(7)を硬化させた。その後、支持体PETフィルム(1)を剥がした。ポリカーボネート40板(6)上にITO圧縮層(4)が形成され、ITO圧縮層(4)上には硬化したシリコーンハードコート層(H)が存在した。このようにして、図8に示すように、ポリカーボネート板(6)上に、接着剤層(7)を介して、ITO圧縮層(4)が付与された。

【 0120】実施例1~12では、無機微粒子として I 【 図6 】 本外 T O 微粒子をそれぞれ用いて、無機機能性フィルムを作 製した例を示した。実施例13では、無機微粒子として 【 図7 】 本外 I T O 微粒子及びT i O2 微粒子を用いて、I T O / T を用いて作成さ i O2 多層機能性フィルムを作製した例を示した。上記 50 断面図である。

22 (Ca) 微粒子 | A 1 a Ca

実施例と同様にして、WO3 微粒子、A12 O3 微粒子 等の種々の性質を有する無機微粒子を用いて、種々の無 機機能性層を作製することができる。

【0121】実施例14に示したように、本発明の方法により得られた機能性フィルムを用いて、転写用機能性フィルムを作成し、転写用機能性フィルムの機能性微粒子圧縮層を種々の基板上に転写することができる。板材のように可撓性に乏しい物体に均一厚みの機能性層を付与する場合に利点がある。

〇 【0122】前述の実施例はあらゆる点で単なる例示に すぎず、限定的に解釈してはならない。さらに、請求の 範囲の均等範囲に属する変更は、すべて本発明の範囲内 のものである。

#### [0123]

【発明の効果】本発明によれば、機能性微粒子を含む塗料を転写支持体に塗布、乾燥して転写前駆フィルムを作成し、機能性層を形成すべき支持体と前記転写前駆フィルムとを重ね合わせて圧縮するという簡便な操作で機能性フィルムが得られる。本発明による機能性層は、十分な機械的強度を有すると共に、従来の塗布法におけるバインダー樹脂による弊害が解消され、その結果、目的とする機能がより向上する。

【0124】本発明によれば、導電性塗料を転写支持体に塗布、乾燥して転写前駆フィルムを作成し、導電層を形成すべき支持体と前記転写前駆フィルムとを重ね合わせて圧縮するという簡便な操作で透明導電性フィルムが得られる。本発明による透明導電層は、導電性に優れ、透明性にも優れる。さらに、十分な機械的強度を有し、導電層と支持体との密着性も強固であり、長期間使用することが可能である。

【0125】また、本発明の方法によれば、導電性フィルムの大面積化にも対応でき、装置が簡便で生産性が高く、低コストで透明導電膜を始め各種の機能性フィルムを製造できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の製造方法における圧縮層の形成を説明するための図である。

【図2】 実施例における90度ピール試験を説明する ための図である。

① 【図3】 本発明の製造方法で得られる機能性フィルムの一例を示す断面図である。

【図4】 本発明の製造方法における多層圧縮層の形成を説明するための図である。

【図5】 本発明の製造方法で得られる多層機能性層を 有する機能性フィルムの一例を示す断面図である。

【図6】 本発明の製造方法で得られる機能性フィルム の一例を示す断面図である。

【図7】 本発明の製造方法で得られる機能性フィルム を用いて作成される転写用機能性フィルムの一例を示す 断面図である。 【図8】 転写用機能性フィルムの機能性層が付与された物体の一例を示す断面図である。

### 【符号の説明】

(R1)(R2): プレスロール (G1)(G2): ガイドローラ

(1) : 支持体 (2) : 転写支持体

(2a): 転写支持体ベース

(2b):ハードコート層

(P4):機能性微粒子含有層

(4) : 機能性微粒子圧縮層

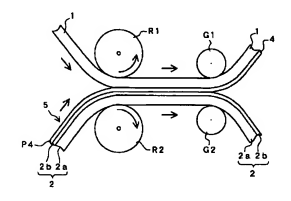
(5): 転写前駆フィルム

(6): 対象物体

(7):接着剤層

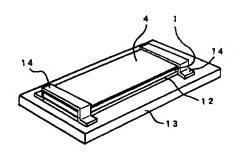
(H):ハードコート層

【図1】

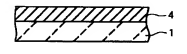


【図2】

24

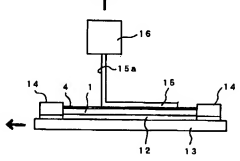


【図3】

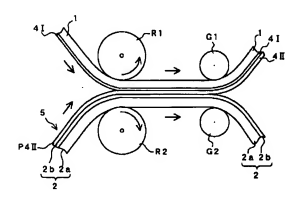


(b)

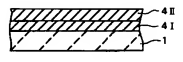
(a)



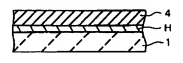
【図4】



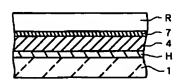
【図5】



【図6】

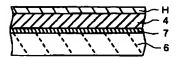


【図7】



1/2/07, EAST Version: 2.1.0.14

# 【図8】



## フロントページの続き

F 夕一ム(参考) 4F100 AA01B AA25B AA28B AA33B AK01A AR00A BA02 BA07 DE01B EC04B EH46 EJ08 EJ17B EJ19B GB41 JD09B JG01B JG04B JG05B JG06B JK13A JK14A JN06B JN30B YY00B